

From the INTERNATIONAL BUREAU

PCT

NOTIFICATION CONCERNING SUBMISSION OR TRANSMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

(PCT Administrative Instructions, Section 411)

.

MAEDA, Sumihiro c/o Teijin Limited, Intellectual Property Center 1-1, Uchisaiwaicho 2-chome Chiyoda-ku, Tokyo 100-0011 JAPON

Date of mailing (day/month/year) 20 March 2001 (20.03.01)	
Applicant's or agent's file reference T-422	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/JP01/00272	International filing date (day/month/year) 17 January 2001 (17.01.01)
International publication date (day/month/year) Not yet published	Priority date (day/month/year) 17 January 2000 (17.01.00)
Applicant	
TEIJIN LIMITED et al	

- 1. The applicant is hereby notified of the date of receipt (except where the letters "NR" appear in the right-hand column) by the International Bureau of the priority document(s) relating to the earlier application(s) indicated below. Unless otherwise indicated by an asterisk appearing next to a date of receipt, or by the letters "NR", in the right-hand column, the priority document concerned was submitted or transmitted to the International Bureau in compliance with Rule 17.1(a) or (b).
- 2. This updates and replaces any previously issued notification concerning submission or transmittal of priority documents.
- 3. An asterisk(*) appearing next to a date of receipt, in the right-hand column, denotes a priority document submitted or transmitted to the International Bureau but not in compliance with Rule 17.1(a) or (b). In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.
- 4. The letters "NR" appearing in the right-hand column denote a priority document which was not received by the International Bureau or which the applicant did not request the receiving Office to prepare and transmit to the International Bureau, as provided by Rule 17.1(a) or (b), respectively. In such a case, the attention of the applicant is directed to Rule 17.1(c) which provides that no designated Office may disregard the priority claim concerned before giving the applicant an opportunity, upon entry into the national phase, to furnish the priority document within a time limit which is reasonable under the circumstances.

<u>Priority date</u>	Priority application No.	Country or regional Office or PCT receiving Office	<u>Date of receipt</u> of priority document
17 Janu 2000 (17.01.00) 19 Janu 2000 (19.01.00)	2000/7532	JP	09 Marc 2001 (09.03.01)
	2000/10406 ×	JP	09 Marc 2001 (09.03.01)

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

Magda BOUACHA

B

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338.83.38

THIS PAGE BLANK (USPTO)

EP · US





国際調査報告

(法8条、法施行規則第40、41条) [PCT18条、PCT規則43、44]

出願人又は代理人 の書類記号 T-422	今後の手続きについては、国際調査報告の送付通知様式(PCT/ISA/220 及び下記5を参照すること。						
国際出願番号 PCT/JP01/00272	国際出願日 17.01.01	優先日 (日.月.年) 17.01.00					
出願人 (氏名又は名称) 帝人株式会社							
国際調査機関が作成したこの国際調 この写しは国際事務局にも送付され	査報告を法施行規則第41条(PCT189 る。	条)の規定に従い出願人に送付する。					
この国際調査報告は、全部で 2	ページである。						
この調査報告に引用された先行	技術文献の写しも添付されている。 						
1. 国際調査報告の基礎 a. 言語は、下記に示す場合を除 この国際調査機関に提出さ	くほか、この国際出願がされたものに基 れた国際出願の翻訳文に基づき国際調査	づき国際調査を行った。 至を行った。					
b. この国際出願は、ヌクレオチ この国際出願に含まれる書	ド又はアミノ酸配列を含んでおり、次の 諸面による配列表	配列表に基づき国際調査を行った。					
□ この国際出願と共に提出さ	れたフレキシブルディスクによる配列表	₹					
出願後に、この国際調査機	護関に提出された書面による配列表						
	&関に提出されたフレキシブルディスクに こる配列表が出願時における国際出願の関	こよる配列表 昇示の範囲を超える事項を含まない旨の陳述					
	、た配列とフレキシブルディスクによる 酢	2列表に記録した配列が同一である旨の陳述					
2. 請求の範囲の一部の調査	ができない(第I欄参照)。						
3. 登明の単一性が欠如して	いる(第Ⅱ欄参照)。						
4. 発明の名称は 🗓 出	願人が提出したものを承認する。						
口次	に示すように国際調査機関が作成した。						
-		<u> </u>					
5. 要約は 🗵 出	願人が提出したものを承認する。						
<u></u>	Ⅲ欄に示されているように、法施行規則 際調査機関が作成した。出願人は、この 国際調査機関に意見を提出することがで	第47条 (PCT規則38.2(b)) の規定により 国際調査報告の発送の日から1カ月以内にこ きる。					
6. 要約割とともに公表される図は 第図とする。	、 願人が示したとおりである。	☒ なし					
#	願人は図を示さなかった。						
*	図は発明の特徴を一層よく表している。						

THIS PAGE BLANK (USPTO)



P.B.5818 - Patentlaan 2 2280 HV Rijswijk (ZH) 2 +31 70 340 2040 TX 31651 epo nl FAX +31 70 340 3016

Europäisches Patentamt

Zweigstelle in Den Haag Recherchenabteilung

European Patent Office

Branch at The Hague Search division Office européen des brevets

Département à La Haye Division de la recherche

Hallybone, Huw George Carpmaels and Ransford, 43 Bloomsbury Square London WC1A 2RA GRANDE BRETAGNE



Datum/Date

30.08.02

Zeichen/Ref./Réf.

P028098EP

Anmeldung Nr./Application No./Demande nº./Patent Nr./Patent No./Brevet nº.

01901398.6-2101-JP0100272

Anmelder/Applicant/Demandeur/Patentinhaber/Proprietor/Titulaire TEIJIN LIMITED

COMMUNICATION

The European Patent Office herewith transmits as an enclosure the European search report for the above–mentioned European patent application.

If applicable, copies of the documents cited in the European search report are attached.

Additional set(s) of copies of the documents cited in the European search report is (are) enclosed as well.

REFUND OF THE SEARCH FEE

If applicable under Article 10 Rules relating to fees, a separate communication from the Receiving Section on the refund of the search fee will be sent later.





THIS PAGE BLANK (USPTO)



SUPPLEMENTARY EUROPEAN SEARCH REPORT

Application Number EP 01 90 1398

	DOCUMENTS CONSID				
Category	Citation of document with in of relevant pass		ite,	Relevant to claim	CLASSIFICATION OF THE APPLICATION (Int.CI.7)
X	US 5 449 682 A (GRE 12 September 1995 (* claim 1 *	ENLEE WILLIAM J 1995-09-12)	ET AL)	1,10-19, 21	C07D235/28 C07D235/16 C07D471/04 A61K31/4184
X	EP 0 533 058 A (HOE 24 March 1993 (1993 * claim 1 *			1,10-15, 17-19,21	A61K31/437 A61P43/00 A61P29/00 A61P37/08
X,D	US 5 021 443 A (BRU 4 June 1991 (1991-0 * column 1 - column	6-04)	ET AL)	1-19,21	A61P11/00 A61P9/00
A	HUSAIN A: "THE CHY IN HUMANS" JOURNAL OF HYPERTEN PHILADELPHIA, PA, U vol. 11, no. 11, 1 November 1993 (19 1155-1159, XP000565 ISSN: 0263-6352 * page 1157, column	SION, CURRENT S S, 93-11-01), page 789	CIENCE,	20	TECHNICAL FIELDS SEARCHED (Int.Cl.7)
A	URATA H ET AL: "CA FORMATION: THE ANGI ENZYME AND HUMAN CH EUROPEAN HEART JOUR SOCIETY OF CARDIOLO vol. 14, no. SUPPL XP000565790 ISSN: 0195-668X * page 177, column 178, column 1, para	OTENSIN-I CONVE YMASE" NAL, THE EUROPE GY, XX, I, 1993, pages 2, paragraph 2	RTING AN 177-182,	20	A61K C07D
	The supplementary search report set of claims valid and available	at the start of the search.			
3	Place of search	Date of completion 26 Augus		Ean	Examiner
X: part Y: part doct A: tech	MUNICH ATEGORY OF CITED DOCUMENTS icularly relevant if taken alone icularly relevant if combined with anotigment of the same category inological background —written disclosure rmediate document	T: tl E: e aner D: c L: d	neory or princip anier patent do fter the filing da locument cited f ocument cited f	e underlying the cument, but publite in the application or other reasons	invention ished on, or

THIS PAGE BLANK (USPTO)



SUPPLEMENTARY EUROPEAN SEARCH REPORT

Application Number

EP 01 90 1398

		ERED TO BE RELEVANT	Delawari	OLA CCIEICATION OF THE
Category	Citation of document with ir of relevant pass	ndication, where appropriate, ages	Relevant to claim	CLASSIFICATION OF THE APPLICATION (Int.CI.7)
A	FUKAMI H ET AL: "C PATHOPHYSIOLOGICAL CURRENT PHARMACEUTI SCIENCE PUBLISHERS, vol. 4, no. 6, 1998 XP000885575 ISSN: 1381-6128 * page 443, column	ROLES AND INHIBITORS" CAL DESIGN, BENTHAM SCHIPHOL, NL, , pages 439-453,	20	
	C			
			*	TECHNICAL FIELDS SEARCHED (Int.CI.7)
:		·		
	The supplementary search repo set of claims valid and available	rt has been based on the last at the start of the search.		
	Place of search	Date of completion of the search	F	Examiner
X : part Y : part doct A : tech	MUNICH ATEGORY OF CITED DOCUMENTS icularly relevant if taken alone icularly relevant if combined with anot ument of the same category inological background i-written disclosure rmediate document	E : earlier patent after the filling her D : document cite L : document cite	ciple underlying the document, but publicate application of the application of for other reasons	ished on, or

THIS PAGE BLANK (USPTO)

ANNEX TO THE EUROPEAN SEARCH REPORT ON EUROPEAN PATENT APPLICATION NO.

EP 01 90 1398

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above–mentioned European search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

26-08-2002

Patent docume cited in search re		Publication date		Patent fami member(s)		Publication date
US 5449682	Α	12-09-1995	US	5240938	Α	31-08-1993
03 344300E	•	22 03 2330	CA	2075627		14-08-1991
			CA	2075637	A1	14-08-1991
			ΕP	0515535		02-12-1992
•			ĒΡ	0517812		16-12-1992
			ĴΡ		T	10-06-1993
			ĴΡ		Ť	29-07-1993
			WO		A1 .	22-08-1991
			WO	9112001		22-08-1991
			US	5264439		23-11-1993
 EP 0533058	Α	24-03-1993	DE	4131325	 A1	01-04-1993
			AU		B2	18-05-199
			ΑU	2353392		18-03-1993
			BR		Α	13-04-1993
			CA	2078058		15-03-1993
			CN	1070646		07-04-199
		,	CZ	9202804		14-04-1993
			EP	0533058		24-03-1993
			FΙ	924054		15-03-199
			HU	62892		28-06-1993
			JP	5262742		12-10-199
			NO	923535	Α	15-03-199
			NZ		Α.	21-12-199
			RU	2076105		27-03-199
			US	5444068		22-08-199
			US	5635525		03-06-199
			ZA 	9206942	A 	28-04-199
US 5021443	Α	04-06-1991	FR	2658511		23-08-199
			AT	127794	T	15-09-199
			AU	638096	B2	17-06-199
			AU	7087491	A	22-08-199
			CA	2035710	A1	17-08-199
		•	DE	69112863	D1	19-10-199
			DE	69112863		28-03-199
			DK	442820		05-02-199
			ΕP	0442820		21-08-199
			ES	2080919		16-02-199
			GR	3018000		29-02-199
			· IE	910339		28-08-199
			IL	97191		15-03-199
			JP	5155858		22-06-199
			LV	11028		20-02-199
			LV	11028		20-06-199
			NZ	237121	Α .	23-12-199
nore details about this	annex : see	e Official Journal of the	European	Patent Office, No.	12/82	

THIS PAGE BLANK (USPTO)

ANNEX TO THE EUROPEAN SEARCH REPORT ON EUROPEAN PATENT APPLICATION NO.

EP 01 90 1398

This annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above–mentioned European search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

26-08-2002

Patent document cited in search report	Publication date		Patent family member(s)	Publication date
US 5021443 A		PT US US ZA	96792 A 5124336 A 5128359 A 9101061 A	31-10-1991 23-06-1992 07-07-1992 27-11-1991
				•
		•		
	·			
		·		
	•			•
			•	
	•			
more details about this annex : see C			•	

. j -••

4

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001年7月26日(26.07.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/53272 A1

(51) 国際特許分類7:

C07D 235/28. 235/16, 471/04, A61K 31/4184, 31/437, A61P 43/00, 29/00, 37/08, 11/00, 9/00, 3/14

(21) 国際出願番号:

PCT/JP01/00272

(22) 国際出願日:

2001年1月17日(17.01.2001)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願2000-7532 特願2000-10406

2000年1月17日(17.01.2000) 2000年1月19日(19.01.2000)

- (71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): 帝人株 式会社 (TEIJIN LIMITED) [JP/JP]; 〒541-0054 大阪府 大阪市中央区南本町1丁目6番7号 Osaka (JP).
- (72) 発明者; および
- (75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 土屋直 樹 (TSUCHIYA, Naoki) [JP/JP]. 松本由之 (MAT-SUMOTO, Yoshiyuki) [JP/JP]. 斉藤 博 (SAITOU, Hiroshi) [JP/JP]. 水野剛志 (MIZUNO, Tsuyoshi) [JP/JP]; 〒191-0065 東京都日野市旭が丘4丁目3番2号 帝人株式会社 東京研究センター内 Tokyo (JP).

- (74) 代理人: 前田純博(MAEDA, Sumihiro); 〒100-0011 東 京都千代田区内幸町2丁目1番1号 帝人株式会社 知的 財産センター内 Tokyo (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

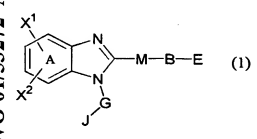
添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: HUMAN CHYMASE INHIBITORS

(54)発明の名称:ヒトキマーゼ活性阻害剤



(57) Abstract: Benzimidazole derivatives of the general formula (1) or medically acceptable salts thereof, and human chymase inhibitors containing the derivatives or the salts as the active ingredient: wherein ring A is a pyridine ring or a benzene ring; X1 and X2 are each hydrogen, halogeno, trihalomethyl, cyano, optionally substituted alkyl, optionally substituted alkoxy, or the like; B is optionally substituted alkylene or the like; E is COOR4 or the like; G is optionally substituted alkylene; J is optionally substituted alkyl or optionally substituted aryl; and M is sulfur, sulfinyl, sulfonyl, or the like.



(57) 要約:

本発明は下記式(I)で表されるベンズイミダゾール誘導体もしくはその医学上許容される塩である。また、本発明はそれらを有効成分として含有するヒトキマーゼ活性阻害剤である。

[Aを付した環はピリジン環またはベンゼン環を表す。X¹、X²は、水素原子、ハロゲン原子、トリハロメチル基、シアノ基、置換もしくは無置換のアルキル基、置換もしくは無置換のアルコキシ基等を表す。Bは置換もしくは無置換のアルキレン基等を表す。Eは一COOR⁴等を表す。Gは、置換もしくは無置換アルキレン基を表す。Jは、置換もしくは無置換アルキル基、置換もしくは無置換のアリール基を表す。Mは硫黄原子、スルホキシド、スルホン等を表す。]

明細書

ヒトキマーゼ活性阻害剤

5 技術分野

本発明は、医薬品として有用なヒトキマーゼ阻害剤に関するものであり、さらに詳しくは、ヒトキマーゼ活性阻害剤の有効成分として有用な新規ベンズイミダゾール誘導体に関するものである。

10 背景技術

キマーゼ (chymase) はマストセル (mast cell) 顆粒中に存在する中性プロテアーゼの一つであり、マストセルが関与する様々な生体反応に深く関与している。例えば、マストセルからの脱顆粒促進、インターロイキン-1-β

(Interleukin-1β, IL-1β)の活性化、マトリックスプロテアーゼ(matrix protease)の活性化、フィブロネクチンやIV型コラーゲンの分解、トランスフォーミングファクターーβ (Transforming growth factor-β, TGF-β)の遊離促進、サブスタンス P (substance P) またはバソアクティブインテスティナルポリペプチド (Vathoactive intestinal polypeptide, VIP)の活性化、アンジオテンシン (Angiotensin, Ang) Iから Ang IIへの変換作用、エンドセリン (Endothelin)変換作用等、多様な作用が報告されている。以上のことから、該キマーゼに対する活性阻害剤は、気管支喘息等の呼吸器疾患、アレルギー性鼻炎、アトピー性皮膚炎、蕁麻疹等の炎症/アレルギー疾患;硬化性血管病変、血管内狭窄、末梢循環障害、腎不全、心不全等の循環器疾患;リウマチ、変形性関節症等の骨/軟骨代謝疾患等に対する予防剤および/または治療剤に応用可能な化合物として有望と考えられる。

従来キマーゼ活性阻害剤としては、トリアジン誘導体(特開平8-2086 54号公報); ヒダントイン誘導体(特開平9-31061号公報); イミダ ゾリジン誘導体(国際出願WO96/04248号明細書); キナゾリン誘導



体(国際出願WO97/11941号明細書);複素環アミド誘導体(国際出願WO96/33974号明細書)等が知られている。

しかしながら、トリアジン誘導体については、ラットのキマーゼを用いて阻害活性をみており、ヒトのキマーゼに対する阻害効果については不明である。

- 5 ヒダントイン誘導体については、ヒトのキマーゼに対する阻害活性をみている ものの、総じて活性が弱く、不十分である。イミダゾリジン誘導体については、 その化学的構造からキマーゼの不可逆的阻害剤(自殺基質)になっている可能 性が高い。また上記に挙げた構造は、いずれも本明細書に記したベンズイミダ ゾール構造と大きく異なっている。
- 10 一方、本発明のベンズイミダゾール誘導体の関連技術としては、米国特許第 5021443号、5124336号、および5128339号明細書に記載されたベンズイミダゾール誘導体がある。しかしながら、ベンズイミダゾール 骨格の4、5、6、または7位にシアノ基、一CH₂NH₂、一CH=NR¹、一CONR¹R² (R¹、R²は水素原子または炭素数1~4のアルキル基)を 有した化合物については何ら記載も示唆もない。また、該公報にはトロンボキサンレセプターのアンタゴニストそしてのみ記載されており、ヒトキマーゼ阻害活性については何ら記載も示唆もない。

発明の開示

20 本発明の目的は、ベンズイミダゾール誘導体を有効成分とする、臨床応用可能なヒトキマーゼ活性阻害剤を提供することである。

また、本発明の目的は、その有効成分となる新規ベンズイミダゾール誘導体またはその医学上許容される塩を提供することである。

本発明者らは上記目的を達成するため鋭意研究を重ねた結果、下記式(1) で表されるベンズイミダゾール誘導体またはその塩が、従来報告されているセリンプロテアーゼ阻害剤と全く異なった構造であるにもかかわらず、ヒトキマーゼに対して選択的に阻害活性を有していることを見出した。

すなわち、本発明は下記式(1)で表されるベンズイミダゾール誘導体また

はその塩を有効成分とする臨床応用可能なヒトキマーゼ活性阻害剤を提供する ものである。

5

10

15

20

25

[式(1)中、Aを付した環はピリジン環またはベンゼン環を表す。;

Bは置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖、環状、もしくは分岐状のアルキレン基、置換もしくは無置換の炭素数2~6の直鎖もしくは分岐状のアルケニレン基、 {これらの基がもちうる置換基は、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、直鎖状もしくは分岐状の炭素数1~6のアルコキシ基(隣接

· 15

する2個がアセタール結合を形成している場合を含む。)、直鎖もしくは分岐 状の炭素数1~6のアルキルチオ基、直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のア ルキルスルホニル基、直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアシル基、直鎖も しくは分岐状の炭素数1~6のアシルアミノ基、トリハロメチル基、トリハロ メトキシ基、フェニル基、オキソ基、または一つ以上のハロゲン原子で置換さ れてもよいフェノキシ基である。これらの置換基は、アルキレン基またはアル ケニレン基の任意の場所で一つもしくは複数個それぞれ独立に置換していても よい。かかるアルキレン基またはアルケニレン基は、途中に一〇一、一S一、 一S〇₂一、一NR⁴ーを一つもしくは複数個含んでいてもよいが、これらの原 の子または原子団が直接Mに結合することはない。ここで、R⁴は水素原子また は直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアルキル基を表す。}を表す。;

Eは、 $-COOR^4$ 、 $-SO_3R^4$ 、 $-CONHR^5$ 、 $-SO_2NHR^4$ 、-PO $(OR^6)_2$ 、テトラゾールー5ーイル基、5-オキソー1, 2, 4-オキサジアゾールー3ーイル基、または5-オキソー1, 2, 4-チアジアゾールー3ーイル基(ここで、 R^4 は上記定義に同じである。 R^5 は、水素原子、シアノ基、または直鎖もしくは分岐状の炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基を表す。 R^6 は、水素原子または直鎖もしくは分岐状の炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基、トリフルオロメチルスルホニル基、またはその医学上許容される塩を表す。)を表す。;

Gは、置換もしくは無置換の炭素数 1 ~ 6 の直鎖または分岐状のアルキレン 基 {途中に-O-、-S-、-SO₂-、-NR⁴-を一つもしくは複数個含んでいてもよいが、これらの原子または原子団が直接イミダゾール環の窒素原子に結合することはない。また、R⁴は上記定義に同じである。その置換基は、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、直鎖状もしくは分岐状の炭素数1~6のアルコキシ基(隣接する2個がアセタール結合を形成している場合を 含む。)、トリハロメチル基、トリハロメトキシ基、フェニル基、またはオキソ基を表す。}を表す。;

Jは、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖、環状、もしくは分岐状の アルキル基、置換もしくは無置換の炭素数4~10のアリール基 {これらの基 がもちうる置換基としては、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、一COOR'(ここで、R'は水素原子または炭素数1~4のアルキル基を表す。)、直鎖、環状、もしくは分岐状の炭素数1~6のアルキレン基、炭素数1~6の直鎖状もしくは分岐状のアルコキシ基(隣接する2個がアセタール結5合を形成している場合を含む。)、炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルチオ基、炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルホニル基、炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルフィニル基、炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルフィニル基、炭素数1~6のアシルをシルンのアシルを、直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアシルアミノ基、トリハロメチル基、トリハロメトキシ基、フェニル基、オキソ基、または一つ以上のハロゲン原子で置換されてもよいフェノキシ基である。これらの置換基は、アルキレン基またはアリール基の任意の場所で一つもしくは複数個それぞれ独立に置換していてもよい。また、これらの置換基は、さらにハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、アシル基、トリハロメチル基、フェニル基、オキソ基、またはハロゲン原子で置換されてもよい。}

15 を表す。;

Mは硫黄原子、スルフィニル基、スルホニル基、単結合、または $-CR^8R^9$ - (ここで、 R^8 、 R^9 は同時に、またはそれぞれ独立に、水素原子または炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を表す。)を表す。]

ここで、上記式(1)に記載された化合物の一部は新規化合物であり、本発 20 明はこうしたベンズイミダゾール誘導体またはその塩も提供する。

発明を実施するための最良の形態

本発明で用いられる上記式 (1) で表される化合物の置換基の定義は以下の 通りである。

25 Aを付した環はピリジン環またはベンゼン環を表す。

 X^1 、 X^2 は同時に、またはそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、トリハロメチル基、水酸基、ニトロ基、シアノ基、 $-CH_2NH_2$ 、 $-CH=NR^1$ 、 $-CH=NOR^1$ 、 $-CONR^1R^2$ (ここで、 R^1 、 R^2 は水素原子または炭素

数1~4のアルキル基を表す。)、一COOR³(ここで、R³は水素原子または炭素数1~4のアルキル基を表す。)、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖、環状、もしくは分岐状のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数3~7のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルチオ基、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルホニル基、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは分くは分岐状のアルキルスルホニル基、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6の下ルキルスルフィニル基を表す。

かかるハロゲン原子としては、ヨウ素原子、フッ素原子、塩素原子、臭素原 10 子が挙げられ、好ましくはフッ素原子、塩素原子を挙げることができる。トリ ハロメチル基としては、具体的にはトリフルオロメチル基、トリブロモメチル 基、トリクロロメチル基を挙げることができ、好ましくはトリフルオロメチル 基が挙げられる。無置換の炭素数1~6のアルキル基としては、具体的にはメ チル基、エチル基、(n-, i-)プロピル基、シクロヘキシル基が挙げられ、 好ましくはメチル基、エチル基を挙げることができる。さらに好ましくはメチ 15 ル基を挙げることができる。無置換の炭素数1~6のアルコキシ基としては、 具体的にはメトキシ基、エトキシ基、(nー, iー)プロピルオキシ基が挙げ られ、好ましくはメトキシ基を挙げることができる。無置換の炭素数1~6の アルキルチオ基としては、具体的にはメチルチオ基、エチルチオ基、 (n-, 20 iー)プロピルチオ基が挙げられ、好ましくはメチルチオ基を挙げることがで きる。無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルホニル基と しては、具体的にはメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、 (n-, i ー)プロピルスルホニル基が挙げられ、好ましくはメチルスルホニル基を挙げ ることができる。無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6 のアルキルスルフィニル基としては、具体的にはメチルスルフィニル基、エチ 25 ルスルフィニル基、(n-, i-)プロピルスルフィニル基が挙げられ、好ま しくはメチルスルフィニル基を挙げることができる。

これらの基がもちうる置換基は、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ

基、アシル基、トリハロメチル基、トリハロメトキシ基、フェニル基、オキソ 基、または一つ以上のハロゲン原子で置換されてもよいフェノキシ基である。 これらは任意の場所で一つもしくは複数個それぞれ独立に置換していてもよい。 なかでも好ましくはハロゲン原子、水酸基、シアノ基、アシル基が挙げられ、 さらに好ましくはフッ素原子、塩素原子、シアノ基である。

 R^1 、 R^2 は、水素原子または炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を表す。具体的には水素原子、メチル基、エチル基、(n-, i-)プロピル基、(n-, i-, s-, t-)ブチル基が挙げられる。好ましくは水素原子、メチル基、エチル基を挙げることができる。さらに好ましくは水素原子、メチル基を挙げることができる。

なかでも、X¹、X²として好ましくは、水素原子、ハロゲン原子、トリハロメチル基、シアノ基、置換もしくは無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルキルチオ基が挙げられる。より好ましくは水素原子、フッ素原子、塩素原子、トリフルオロメチル基、シアノ基、無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルキル基、無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルコキシ基、無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルコキシ基、無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルキルチオ基が挙げられる。さらに好ましくは水素原子、塩素原子、フッ素原子、トリフルオロメチル基、シアノ基、メトキシ基、エトキシ基、メチル基、エチル基、メチルチオ基が挙げられる。

 X^1 、 X^2 の置換位置については限定しないが、式(1)においてAを付した 環がベンゼン環と仮定した場合の、ベンズイミダゾール環 5位、6位の組み合 わせが最も好ましい。

25 Bは置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖、環状、もしくは分岐状のアルキレン基、置換もしくは無置換の炭素数2~6の直鎖もしくは分岐状のアルケニレン基を表す。無置換の1~6の直鎖、環状、もしくは分岐状のアルキレン基としては、メチレン基、エチレン基、(n-, i-)プロピレン基、2,

2ージメチルプロピレン基、 (nー, iー, tー) ブチレン基、1, 1ージメチルブチレン基、nーペンチレン基、シクロヘキシレン基等を挙げることができる。なかでも好ましくはエチレン基、nープロピレン基、2, 2ージメチルプロピレン基、 (nー, tー) ブチレン基が挙げられる。さらに好ましくはnープロピレン基、2, 2ージメチルプロピレン基が挙げられる。特に好ましくはnープロピレン基を挙げることができる。無置換の炭素数2~6の直鎖もしくは分岐状のアルケニレン基としてはビニレン基、ビニリデン基、アリレン基等を挙げることができる。

かかるアルキレン基またはアルケニレン基は、途中に-O-、-S-、-S 10 O_2 -、 $-NR^4$ -(ここで、 R^4 は水素原子または直鎖もしくは分岐状の炭素数 $1\sim 6$ のアルキル基を表す。)を、-つもしくは複数個含んでいてもよいが、これらの原子または原子団が直接Mに結合することはない。具体的には、エチレン基、n-プロピレン基、(n-, t-) ブチレン基の間に挟まれた基があげられる。さらに具体的には $-CH_2OCH_2$ -、 $-CH_2OCH_2$ CH $_2$ -、 $-CH_2SCH_2$ -、 $-CH_2SCH_$

これらの基がもちうる置換基は、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ 基、直鎖状もしくは分岐状の炭素数1~6のアルコキシ基(隣接する2個がア セタール結合を形成している場合を含む。)、直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアルキルチオ基、直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアルキルスルホニル基、直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアシル基、直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアシル基、直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアシル基、直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアシルアミノ基、トリハロメチル基、トリハロメトキシ基、フェニル基、オキソ基、または一つ以上のハロゲン原子で置換されてもよいフェノキシ基である。これらの置換基は、アルキレン基またはアルケニレン基の任意の場所で一つもしくは複数個それぞれ独立に置換していてもよい。

かかるハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原

ことができる。

子が挙げられる。好ましくはフッ素原子、塩素原子を挙げることができる。直 鎖状もしくは分岐状の炭素数1~6のアルコキシ基としては、具体的にはメト キシ基、エトキシ基、(n-, i-)プロピルオキシ基、(n-, i-, s-, tー)ブチル基等が挙げられ、好ましくはメトキシ基、エトキシ基を挙げるこ とができる。さらに好ましくはメトキシ基を挙げることができる。直鎖もしく 5 は分岐状の炭素数1~6のアルキルチオ基としては、具体的にはメチルチオ基、 エチルチオ基、(n-, i-) プロピルチオ基、(n-, i-, s-, t-) ブチルチオ基等が挙げられ、好ましくはメチルチオ基、エチルチオ基を挙げる ことができる。さらに好ましくはメチルチオ基を挙げることができる。直鎖も 10 しくは分岐状の炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルホニル基と しては、具体的にはメチルスルホニル基、エチルスルホニル基、(n-、i ー)プロピルスルホニル基、(nー, iー, sー, tー) ブチルスルホニル基 等が挙げられ、好ましくはメチルスルホニル基、エチルスルホニル基を挙げる ことができる。さらに好ましくはメチルスルホニル基を挙げることができる。 15 直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアシルアミノ基としては、具体的にはア セチルアミノ基、エチルカルボニルアミノ基、(n-, i-)プロピルカルボ ニルアミノ基、(n-, i-, s-, t-)カルボニルアミノ基等が挙げられ、 好ましくはアセチルアミノ基、エチルカルボニルアミノ基を挙げることができ る。さらに好ましくはアセチルアミノ基を挙げることができる。トリハロメチ ル基としては、具体的にはトリフルオロメチル、トリブロモメチル、トリクロ 20 ロメチル基が挙げることができる。好ましくはトリフルオロメチル基を挙げる

なかでもBとして好ましくは、置換もしくは無置換の炭素数 $1 \sim 6$ の直鎖、 環状、もしくは分岐状のアルキレン基 {途中に-O-、-S-、 $-SO_{2-}$ 、-25 NR $^4-$ (ここで、NR 4 は前記に同じである。)、-つもしくは複数個含んで いてもよいが、これらの原子または原子団が直接Mに結合することはない。} が挙げられる。より好ましくは $-CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2SCH_2-$ 、 $-CH_2SCH_2-$ 、 $-CH_2SCH_2-$ 、 $-CH_2SCH_2-$



(=O) CH_2- 、 $-CH_2CF_2CH_2-$ 、 $-CH_2SO_2CH_2-$ 、 $-CH_2C$ $H_2CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2C$ $(CH_3)_2CH_2-$ 、 $-CH_2SO_2CH_2CH_2$ - $-CH_2C$ $(=O)_2CH_2 -CH_2C$ $(=O)_2CH_2 -CH_2C$ $(=O)_2CH_2 -CH_2C$ $(=O)_2CH_2 -CH_2C$ $(=O)_2CH_2 -CH_2C$ $(=O)_2CH_2 -CH_2CH_2 -CH_2C$ $(=O)_2CH_2 -CH_2C$ $-CH_2C$ $-CH_2C$ -C

10 Eは、 $-COOR^4$ 、 $-SO_3R^4$ 、 $-CONHR^5$ 、 $-SO_2NHR^4$ 、 $-POO(OR^6)_2$ 、テトラゾール-S-イル基、S-オキソ-1, S-オキソ-1, S-オキサージアゾール-S-イル基、またはS-オキソ-1, S-オーチアジアゾールー S-イル基を表す(ここで、 R^4 は水素原子または直鎖もしくは分岐状の炭素数 S-S-カールを表す。 S-カールを表す。 S-カールを表す。

ここで、 R^4 としては水素原子、メチル基、エチル基、(n-, i-)プロピル基、(n-, i-) ボー、s-, t-) ブチル基等が挙げられる。好ましくは水20 素原子、メチル基、エチル基が挙げられる。特に好ましくは水素原子が挙げられる。 R^5 としては水素原子、シアノ基、メチル基、エチル基、(n-, i-) プロピル基、(n-, i-, s-, t-) ブチル基等が挙げられる。好ましくは水素原子、メチル基、エチル基が挙げられる。好まが挙げられる。

25 なかでも、Eとしては、 $-COOR^4$ 、 $-SO_3R^4$ 、テトラゾールー5-A ル基が好ましい。さらに好ましくは $-COOR^4$ を挙げることができる。特に 好ましくは-COOHを挙げることができる。

Gは、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖または分岐状のアルキレン

基を表す。途中に-O-、-S-、 $-SO_2-$ 、 $-NR^4-$ を-つもしくは複数 個含んでいてもよいが、これらの原子または原子団が直接イミダゾール環の窒素原子に結合することはない。また、 R^4 は上記定義に同じである。それがもちうる置換基は、ハロゲン原子、水酸基、-トロ基、シアノ基、直鎖状もしくは分岐状の炭素数 $1\sim6$ のアルコキシ基(隣接する2個がアセタール結合を形成している場合を含む。)、トリハロメチル基、トリハロメトキシ基、フェニル基またはオキソ基である。

Gとして好ましくは、 $-CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CO-$ 、 $-CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CO-$ 、 $-CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CO-$ 、 $-CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2SO_2-$ 、 $-CH_2S-$ 、 $-CH_2CH_2S-$ 等(ここで挙げた基の右側に J が結合する。)が挙げられる。好ましくは $-CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CO-$ 、 $-CH_2CH_2O-$ を挙げることができる。さらに好ましくは $-CH_2-$ を挙げることができる。

Jは、置換もしくは無置換の炭素数 1~6の直鎖、環状、もしくは分岐状の アルキル基、置換もしくは無置換の炭素数 4~10のアリール基を表す。無置 換の炭素数 1~6の直鎖、環状、もしくは分岐状のアルキル基としては、メチル基、エチル基、 (n-, i-, s-, t-) ブチル基、シクロペンチル基、シクロペキシル基等が挙げられる。

これらの基がもちうる置換基は、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ 基、一COOR⁷(ここで、R⁷は水素原子または炭素数1~4のアルキル基を表 す。)、直鎖、環状、もしくは分岐状の炭素数1~6のアルキレン基、炭素数 1~6の直鎖状もしくは分岐状のアルコキシ基(隣接する2個がアセタール結合を形成している場合を含む。)、炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルホニル基、炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルホニル基、炭 素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルフィニル基、直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアシルアミノ基、トリハロメチル基、トリハロメトキシ基、フェニル基、オキソ基、または一つ以上のハロゲン原子で置換されてもよいフェノキシ基である。これ

らの置換基は、アルキレン基またはアリール基の任意の場所で一つもしくは複数個それぞれ独立に置換していてもよい。これらの置換基は、さらにハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、アシル基、トリハロメチル基、フェニル基、オキソ基、またはハロゲン原子で置換されてもよいフェノキシ基で置換されてもよい。

なかでも、Jとして好ましくは置換もしくは無置換の炭素数4~10のア リール基が挙げられる。具体的には下記式(2)または下記式(3)で表され る基が好ましい。

$$X_3$$
 (2) X_5 (3)

10

15

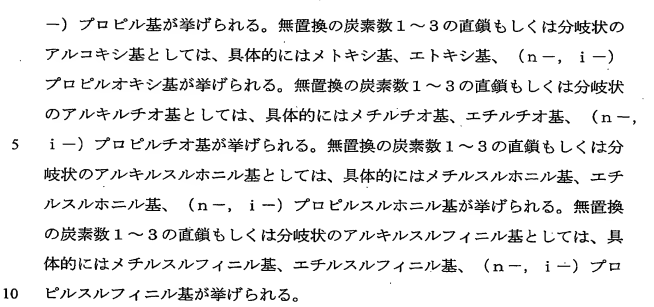
20

25

5

[ここで、 X^3 、 X^4 、および X^5 は同時に、またはそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、トリハロメチル基、トリハロメトキシ基、COOR 7 (ここで、 R^7 は水素原子または炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を表す。)、置換もしくは無置換の炭素数 $1\sim3$ の直鎖もしくは分岐状のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 $1\sim3$ の直鎖もしくは分岐状のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数 $1\sim3$ の直鎖もしくは分岐状のアルキルチオ基、置換もしくは無置換の炭素数 $1\sim3$ の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルホニル基、置換もしくは無置換の炭素数 $1\sim3$ の直鎖もしくは分岐状の炭素数 $1\sim3$ の下ルキルスルフィニル基を表す。 X^3 、 X^4 、 X^5 のベンゼン環またはナフタレン環上における置換位置は限定されない。]

かかるハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子が挙げられる。好ましくはフッ素原子、塩素原子が挙げられる。トリハロメチル基としてはトリフルオロメチル基が好ましい。トリハロメトキシ基としてはトリフルオロメトキシ基が好ましい。無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルキル基としては、具体的にはメチル基、エチル基、(n-, i



これらの置換基は、さらにハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、アシル基、トリハロメチル基、フェニル基、オキソ基、またはハロゲン原子で置換されてもよいった。

 X^3 、 X^4 、および X^5 の置換位置については特に限定されないが、より好ま 15 しくは前記式 (2) においては、 (2位、3位) の組み合わせ、または (2位、 5位) の組み合わせが好ましい。前記式 (3) においては、 (4位、7位、8 位)、 (4位、6位、8位)、または (6位、7位、8位) の組み合わせが好ましい。

なかでも J として好ましくは、2ーメチルフェニル基、2ーエチルフェニル 基、3ートリフルオロメチル基、2ーエトキシフェニル基、3ーメトキシフェニル基、2ークロロフェニル基、2ートリフルオロフェニル基、2,3ーメチレンジオキシフェニル基、2ーメチルー3ーメトキシフェニル基、2ートリフルオロメチルー3ーメトキシフェニル基、2ートリフルオロメチルー3ーメトキシフェニル基、2ーメチルー3ートリフルオロメトキシフェニル基、2,3ージクロロフェニル基、2,3ージメトキシフェニル基、2,5ージメチルフェニル基、2,5ージメトキシフェニル基、2,5ージメチルフェニル基、2,5ージャリフルオロメチルフェニル基、2,5ージクロロフェニル基、2,5ージトリフルオロメチルフェニル基、1ーナフチル基、2ーナフチル基、8ーメチルー1ーナフチル基、7ーメチルー1ーナフチル基、6,8ージメチルー1ーナフチル基、4,



6,8-トリメチル-1-ナフチル基を挙げることができる。

Mは硫黄原子、スルフィニル基、スルホニル基、単結合、または $-CR^8R^9$ - (この場合、 R^8 、 R^9 は同時に、またはそれぞれ独立に、水素原子または炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を表す。)を表す。

5 R^8 、 R^9 としては、水素原子、メチル基、エチル基、(n-, i-) プロピル基、(n-, i-, s-, t-) ブチル基を挙げることができる。好ましくは水素原子を挙げることができる。

なかでも、Mとして好ましくは硫黄原子、スルフィニル基、スルホニル基を 挙げることができる。さらに好ましくは硫黄原子を挙げることができる。

10.

さらに上記式(1)で表される化合物のうち、下記式(4)で表されるベンズイミダゾール誘導体またはその医薬上許容される塩は、新規化合物である。

15

20

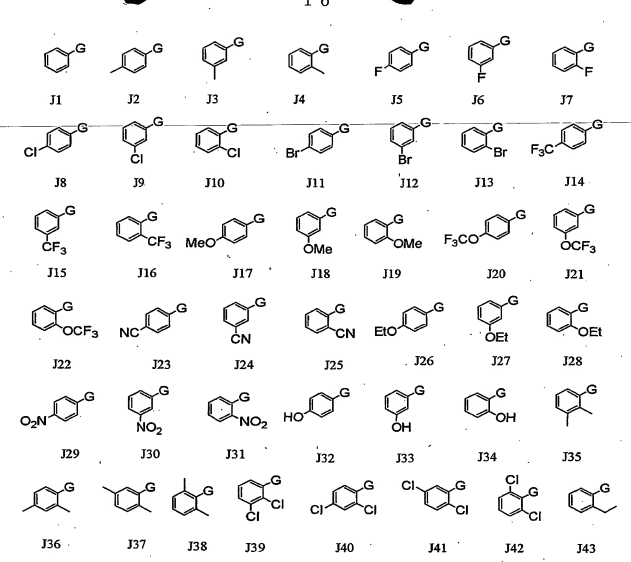
[式 (4) 中、Aを付した環、 X^1 、 X^2 、B、E、G、J、およびMの定義は前記式 (1) に同じである。ただし、 X^1 、 X^2 の少なくとも一方がシアノ基、 $-CH_2NH_2$ 、 $-CH=NR^1$ 、 $-CH=NOR^1$ 、 $-CONR^1R^2$ (ここで、 R^1 、 R^2 は水素原子または炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を表す。)を表す場合以外は、Jは置換されたナフタレン環のみを表す。]

本発明の上記式(4)で表される化合物の置換基についての X^1 、 X^2 、G、J、M、B、Eの定義および好ましい基は前記式(1)におけるものと同じである。

25 前記式(1)で表される化合物の具体例を次表に記載する。なお、表中のB

 $1 \sim B \ 1 \ 1 \ x$ よび $J \ 1 \sim J \ 7 \ 4$ は次式で表される基である。式中、EおよびGは前記に同じである。

なお、好ましい化合物は、X¹、X²、Aを付した環、B、G、J、B、Eについて前述した好ましい基の各種組み合わせであり、すべてが次表に記載されているわけではない。また、次表はAを付した環がベンゼン環の場合を例示しているが、それがピリジン環の場合も同様と考えてよい。







化合物No.	X¹	X ²	В	E	G	J	M
1	Н	H	В3	СООН	CH ₂	J4	S .
2	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	· J4	S
3	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J4	S
4	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J4	S ·
5	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J4	S
6	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J4	S
7	5-MeO	Н	В3	СООН	CH ₂	J4	S
8	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	Ј4	S
9	5-Me	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	J4	S
10	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	Ј4	S
11	5-F	6-F	- B3	СООН	CH ₂	J4	S
12	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J4	S
13	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J4	S
14	5-MeO	6-MeO	В3	СООН	CH ₂	J4	S
15	5-Et0	6-EtO	В3	СООН	CH ₂	Ј4	S
16	Н	Н	В3	СООН	CH_2	J10	S
. 17	5-Ме	Н	В3	СООН	CH ₂	J10	S
18	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J10	S
19	5-F	Н	В3 -	СООН	CH ₂	J10	S
20	5-C1	Н	ВЗ	СООН	CH ₂	J10	S
21	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J10	S
22	5-Me0	Н	В3	СООН	CH ₂	J10	S
23	5-Et0	Н	В3	СООН	CH_2	J10	S
24	5-Ме	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	J10	S
25	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J10	S

26 5- 27 5-0 28 5-0 29 5-M 30 5-E 31 H	C1 6-C1 CF ₃ 6-CF ₃ e0 6-Me0	B3 B3 B3 B3	COOH COOH	CH ₂ CH ₂ CH ₂	J10 J10 J10	S
28 5-0 29 5-M 30 5-E	CF ₃ 6-CF ₃ e0 6-Me0	В3	СООН			
29 5-M 30 5-E	e0 6-Me0			CH ₂	J10	
30 5-E		В3	COUR			S
	t0 6-Et0		COOM	CH_2	J10	S
31 H		В3	СООН	CH ₂	J10	S
	Н	В3	СООН	CH ₂	J16	S
32 5-1	Me H	В3	COOH	CH ₂	J16	S
33 5-1	Et H	В3	СООН	CH ₂	J16	S
34 5-	F H	В3	СООН	CH ₂	J16	S
35 5-0	С1 Н	В3	СООН	CH ₂	J16	S
36 5-0	F ₃ H	В3	СООН	CH ₂	J16	S
37 5-M	еО Н	В3	СООН	CH ₂	J16	·S
38 5-E	tO H	В3	СООН	CH ₂	J16	S
39 5-1	le 6-Me	В3	СООН	CH ₂	J16	S
40 5-I	Et 6-Et	В3	СООН	. CH ₂	J16	S
41 5-	F 6-F	В3	СООН	CH ₂ .	J16	S
42 5-0	C1 6-C1	В3	СООН	CH ₂	J16	S
43 5-C	F ₃ 6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J16	S
44 5-M	eO 6-MeO	В3	СООН	CH ₂	J16	S
45 5–E	t0 6-Et0	B3 _.	СООН	CH ₂	.J16	S
46 H	Н	В3	СООН	CH ₂	J18	S
47 5-N	le H	. B3	СООН	· CH ₂	Ј18	S
48 5-E	t H	В3	СООН	CH ₂	J18 ⁻	S
49 5-1	F H	В3	СООН	CH ₂	J18	S
50 5-0	1 н	В3	СООН	CH ₂	J18	S

化合物No.	X ¹	X²	В	E	G .	J	М
51	5=CF ₃	Н	B3	СООН	-CH ₂	J18	S
52	5-Me0	Н	В3	СООН	CH ₂	J18	S
53	5-Et0	H	В3	СООН	CH ₂	J18	S
54	5-Me	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J18	S
55	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J18	S
56	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J18	S
57	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J18	S
58	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	. СООН	CH ₂	J18	S
. 59	5-Me0	6-MeO	В3	СООН	CH ₂	J18	S
60	5-Et0	6-EtO	В3	СООН	CH ₂	J18	S
61	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J21	S
62	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J21	S
63	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J21	S
64	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J21	S
65	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J21	S
66	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J21	S
67	5-MeO	Н	В3	СООН	CH ₂	J21	ş
68	5-Et0	Н	B3 ·	СООН	CH ₂	J21	S
69	5-Me	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	J21	S
70	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J21	S .
71	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J21	S
72	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J21	S
73	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J21	S
74	5-Me0	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J21	S
75	5-Et0	6-Et0	В3 ,	СООН	CH ₂	J21	S

					·		
化合物No.	X ¹	X ²	В	E	G	. J	М
76	. Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J38	S
77	5Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J38	S
78	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J38	S
79	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J38	S
. 80	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J38	S
81	5-CF ₃	H	В3	СООН	CH ₂	J38	S
82	5-Me0	Н	В3	СООН	. CH ₂	J38	S
83	5-Et0	H	В3	СООН	CH ₂	J38	S
84	5-Ме	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J38	S
85	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J38	S
- 86	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J38	S
87	5-C1	6-C1	В3	C00H	CH ₂	J38	S
88	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J38	S
89	5-Me0	6-Me0	. B3	СООН	CH ₂	J38	S
90	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J38	S
91	Н	, H	В3	СООН	CH ₂	J42	S
92	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J42	S
93	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J42	S
94	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J42	S
95	5-C1	H	В3	СООН	CH ₂	J42	S
. 96	5-CF ₃	Н .	. B3	СООН	CH ₂	J42	S
97	5-MeO	Н	В3	С00Н	CH ₂	J42	S
98	5-Et0	Н	. B3	СООН	CH ₂	J42	S
99	5-Me	6-Me	B3.	СООН	CH ₂	J42	S
100	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J42	S
							

				•				
	化合物No.	X ¹	X ²	В	E	G	J	М
_	101	5-F	6-F	B3	СООН		J42	s
	102	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J42	S
	103	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J42	S
	104	5-Me0	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J42	S
	105	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J42	S
	106	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	S
_	107	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	S
_	108	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	S
	109	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	S
	110	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	S
	111.	5-CF ₃	Н	В3	- СООН	CH ₂	J44	S
	112	5-MeO	Н	ВЗ	СООН	CH ₂	J44	S
	113	5-Et0	Н	. ВЗ	СООН	CH ₂	J44	· S
	114	5-Me	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	J44	S
	115	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J44	S
	116	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J44	S
	117	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J44	S
	118	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J44	S
	119	5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J44	S
	120	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J44	S
	121	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	S
	122	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	S
	123	5–Et	Н	В3	С00Н	CH ₂	J63	S
	124	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	S
_	125	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	S
_	· · ·							

化合物No.	X ¹	X ²	В	Е	G	J	М
126	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	S
127	5-Me0	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	S
128	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	S
129	5-Me	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J63	S
130	5-Et	6-Et ·	В3	СООН	CH ₂	J63	S
131	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J63	S
132	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J63	S
133	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J63	S
134	5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J63	S
135	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J63	S
136	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J4	С
137	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J4	С
138	5-Et	Н	В3	СООН	CH_2	J4	С
139	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J4	С
140	5-C1	• Н	В3	СООН	CH ₂	J4	С
141	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J4	С
142	5-Me0	Н	. B3	СООН	CH ₂	J4	C ,
143	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J4	Ć
144	5-Ме	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	J4	С
145	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J4	С
146	5-F	6-F	В3	COOH	CH ₂	J4	С
147	5-C1	6-C1	В3 ·	СООН	CH ₂	J4	С
148	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J4	С
149	5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J4	С
150	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J4	С

				•			
化合物No.	X ¹	. X ²	, В	E	G	J ·	M
151	H	Н	ВЗ	COOH	CH ₂	J10	c_
152	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J10	С
153	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J10	С
154	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J10	С
155	5-C1	' Н	В3	COOH	CH ₂	Ј10	С
156	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J10.	С
157	5-MeO	Н	В3	СООН	CH ₂	J10	С
158	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	Ј10	·C
159	5-Me	6-Me	В3	СООН	CH ₂	Ј10	С
. 160	5-Et	6-Et	В3	СООН	. CH ₂	J10	·C
161	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J10	С
162	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J10	· C
163	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J10	С
164	5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J10	С
165	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH _z	J10	С
166	Н	Н	В3	соон .	CH ₂	J16	С
. 167	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J16	С .
168	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J16	С
169	5-F	. н _	В3	СООН	CH ₂	J16	С
170	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J16	C ·
171	5-CF ₃	Н .	В3	СООН	CH ₂	J16	· C
172	5-Me0	Н	В3	СООН	CH ₂	J16	C
173	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J16	C ,
174	5-Me	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J16	С
175	5–Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J16	С

						•	
化合物No.	X ¹	X ²	В	Е	G	J	М
176	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J16	С
177	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J16	С
178	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J16	Ç
179	,5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J16	C _.
180	5-Et0	6-Et0	В3	COOH	CH ₂	J16	С
181	. н	Н	В3	СООН	CH ₂	J18	С
182	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J18	С
183	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J18	C ·
184	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J18	С
, 185	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J18	С
186	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J18	С
187	5-MeO	Н	В3	COOH	CH ₂	J18	С
188	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J18	C
189	5-Me	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J18	С
190	5-Ét	6-Et '	В3	СООН	CH ₂	J18	С
191	5-F	6-F	В3	COOH	CH ₂	J18	С
192	5-C1	6-C1	В3	COOH	CH ₂	J18	С
193	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J18	С
194	5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J18	С
195	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J18	С
196	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J21	С
197	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J21	С
198	5-Et .	Н	В3	СООН	CH ₂	J21	C
199	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J21	С
200	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J 21	С

化合物No.	X¹	. X ²	В	E	G	J	М
201	5=CF ₃	Н	B3	COOH	CH ₂ —	J21	—с
202	5-Me0	Н	В3	СООН	CH ₂	J21	С
203	5-Et0	H [В3	СООН	CH ₂	J21	С
204	5-Ме	6-Ме	B3	СООН	CH ₂	J21	С
205	5-Et	6-Et	ВЗ	СООН	CH ₂	J21	С
206	. 5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J21	С
207	5-C1	6-C1	В3	COOH	CH ₂	J21	C ,
208	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J21	С
209	5-Me0	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J21	С
210	5-Eţ0	6~Et0	B3	СООН	CH ₂	J21	С
211	Н	Н	B3	СООН	CH ₂	J38	С
212	5-Me	H	B3	СООН	CH ₂	J38	С
213	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J38	C
214	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J38	С
215	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J38	С
216	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J38	С
217	5-MeO	Н	B3	СООН	CH ₂	-J38	C .
218	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J38	С
219	5-Ме	6-Ме	ВЗ	СООН	CH ₂	J38	С
220	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J38	С
221	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J38	C
222	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J38	C
223	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J38	С
224	5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J38	C
225	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J38	C

		_					
化合物No.	X ¹	X ²	В	E	G	· J	М
226	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J42	С
227	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J42	С
228	5-Et	Н.	В3	СООН	CH ₂	J42 ⁻	С
229	5-F	. Н	В3	СООН	CH ₂	J42	С
230	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J42	С
231	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J42	С
232	5-MeO	Н	В3	СООН	CH ₂	J42	C
233	5-Et0	Н .	В3	СООН	CH ₂	J42 '	С
234	5-Me	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J42	С
235	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J42	С
236	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J42	С
237	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J42	С
238	5-CF ₃	6-CF ₃	. ВЗ	СООН	CH ₂	J42	С.
239	5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J42	С
240	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J42	C ·
241	Н.	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	С
242	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	С
243	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	С
244	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	С
245	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	С
246	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	С
247	5-MeO	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	С
248	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	С
249	5-Me	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	J44	С
250	5-Et	6-Et	B3	СООН	CH ₂	J44	С

X ¹	X²	В	Е	G	J	M
5-F	6=F	B3	СООН—		J44-	с-
5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J44	С
5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J44	С
5-Me0	6-MeO	В3	СООН	CH ₂	J44 .	С
5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J44	С
Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	С
5-Ме	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	C
5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	С
5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	C.
5-C1	Н	В3	СООН	G	J63	C,
5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	С
5-Me0	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	С
5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	С
5-Ме	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J63	С
5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J63	С
5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J63	С
5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J63	С
5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J63	С
5-Me0	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J63	С
5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J63	С
Н	Н	В9	СООН	CH ₂	J64	С
5-Ме	Н	В9	СООН	CH ₂	J64	С
5-Et	Н	В9	СООН	CH ₂	J64	С
5-F	Н	B9	СООН	CH ₂	J64	С
5-C1	Н	B9	COOH	CH ₂	J64	С
	5-F 5-C1 5-CF ₃ 5-Me0 5-Et0 H 5-Me 5-Et 5-F 5-C1 5-CF ₃ 5-Me0 5-Et0 5-Et0 5-Et 5-F 5-C1 5-CF ₃ 5-Me0 5-Et 5-F 5-C1 5-CF ₃	5-F 6-F 5-C1 6-C1 5-CF ₃ 6-CF ₃ 5-MeO 6-MeO 5-EtO 6-EtO H H 5-Me H 5-Et H 5-F H 5-C1 H 5-KeO H 5-EtO H 5-EtO H 5-EtO H 5-Et 6-Et 5-F 6-F 5-C1 6-C1 5-CF ₃ 6-CF ₃ 5-MeO 6-MeO 5-EtO 6-EtO H H 5-EtO H	5-F 6-F B3 5-C1 6-C1 B3 5-CF ₃ 6-CF ₃ B3 5-MeO 6-MeO B3 5-EtO 6-EtO B3 H H B3 5-Me H B3 5-F H B3 5-C1 H B3 5-CF ₃ H B3 5-MeO H B3 5-HeO H B3 5-HeO H B3 5-F B B3 5-F G-F B3 5-F 6-F B3 5-C1 6-C1 B3 5-CF ₃ 6-CF ₃ B3 5-MeO B3 5-EtO B3 5-HeO B3 5-EtO B3 5-HeO B3 5-EtO B3 5-HeO B3 5-HeO B3 5-HeO B3 5-HeO B3 5-HeO B3 5-EtO B3 5-HeO B3	5-F 6-F B3 COOH 5-C1 6-C1 B3 COOH 5-CF3 6-CF3 B3 COOH 5-MeO 6-MeO B3 COOH H H B3 COOH 5-Me H B3 COOH 5-F H B3 COOH 5-F H B3 COOH 5-C1 H B3 COOH 5-MeO H B3 COOH 5-MeO H B3 COOH 5-F 6-F B3 COOH 5-F 6-F B3 COOH 5-F 6-F B3 COOH 5-C1 6-C1 B3 COOH 5-MeO 6-MeO B3 COOH 5-EtO 6-EtO B3 COOH 5-MeO 6-MeO B3 COOH 5-Me H B9 COOH 5-Me H B9	5=F 6=F B3 COOH CH2 5-C1 6-C1 B3 COOH CH2 5-CF3 6-CF3 B3 COOH CH2 5-MeO 6-MeO B3 COOH CH2 5-EtO 6-EtO B3 COOH CH2 H H B3 COOH CH2 5-Me H B3 COOH CH2 5-Et H B3 COOH CH2 5-F H B3 COOH CH2 5-C1 H B3 COOH CH2 5-MeO H B3 COOH CH2 5-MeO H B3 COOH CH2 5-EtO H B3 COOH CH2 5-F 6-F B3 COOH CH2 5-F 6-F B3 COOH CH2 5-F 6-F B3 COOH CH2 5-MeO 6-MeO	5=F 6=F B3 COOH CH2 J44 5-C1 6-C1 B3 COOH CH2 J44 5-CF3 6-CF3 B3 COOH CH2 J44 5-MeO 6-MeO B3 COOH CH2 J44 5-EtO 6-EtO B3 COOH CH2 J44 H H B3 COOH CH2 J44 H H B3 COOH CH2 J44 H H B3 COOH CH2 J63 5-Me H B3 COOH CH2 J63 5-Et H B3 COOH CH2 J63 5-CT H B3 COOH CH2 J63 5-MeO H B3 COOH CH2 J63 5-EtO H B3 COOH CH2 J63 5-F 6-F B3 COOH CH2 J63

		•					
化合物No.	X ¹	. X ²	В	. Е	G	J	M
276	5-CF ₃	Н	В9	СООН	CH ₂	J64	С
277	5-Me0	Н	В9	СООН	CH ₂	J64	С
278	5-Et0	Н	B9	СООН	CH ₂	J64	С
279	5-Me	6-Me	B9 ´	СООН	CH ₂	J64	С
280	5–Et	6-Et	B9	СООН	CH ₂	J64	С
281	5-F	6-F	B9	СООН	CH ₂	J64	C _.
282	5-C1	6-C1	В9	СООН	CH ₂	J64	С
283	5-CF ₃	6-CF ₃	В9	СООН	CH ₂	J64	С
284	5-Me0	6-Me0	В9	COOH	CH ₂	J64	С
285	5-Et0	6-Et0	В9	СООН	CH ₂	J64	С
286	,H	Н	B10	СООН	CH ₂	J63	С
287	5-Me	Н	B10	СООН	CH ₂	J63	С
288	5-Et	Н	B10	СООН	CH ₂	J63	С
289	5-F	Н	B10	СООН	CH ₂	J63	С
290	5-C1	Н	B10	СООН	CH ₂	J63	С
291	5-CF ₃	Н	B10	COOH	CH ₂	J63	С
292	5-MeO	• Н	B10	СООН	CH ₂		С
· 293	5-Et0	H	B10	СООН	CH ₂	J63	C ·
294	5-Ме	6-Me	-B10	COOH :	CH ₂	J63	С
295	5-Et	6-Et	B.10	СООН	CH ₂	J63	С
296	5-F	6-F	B10	СООН	CH ₂	J63	С
297	5-C1	6-C1	B10	СООН	CH ₂	J63	С
298	5-CF ₃	6-CF ₃	B10	СООН	CH ₂	J63	C
299	5-Me0	6-Me0	B10	СООН	CH ₂	J63	С
300	5-Et0	6-Et0.	.B10	СООН	CH ₂	J63	С

			_,				
化合物No.	X ¹	X ²	В	E	G	J	М
301	5=CN_	Н	B3		CH ₂	<u></u>	S
302	5-CN	Н	В3	- СООН	CH ₂	J2	S
. 303	5∸CN	Н	В3	СООН	CH ₂	Ј3	S
304	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J4	S
305	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J5	S
306	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J6	S
307	5-CN	Н	В3	, СООН	CH ₂	J7	S
308	5CN	Н	В3	СООН	CH ₂	Ј8	S
309	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J9	S
310	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J10	S .
311	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J11	S
312	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J12	S
313	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J13	S
314	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J14	S
315	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J15	S
316	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J16	S
317	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J17	S
318	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J18	S
319	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J19	S
320	5-CN	Н	В3,	СООН	CH ₂	. J20	S
321	5-CN	Н	В3	COOH	CH ₂	J21	S
322	5-CN	H ·	В3	СООН	CH ₂	J22	S
323	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J23	S
324	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J24	S
325	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J25	S
	 _						

化合物No.	X ¹	X ²	В	Ė	G	J	M
326	5-CN	Н .	В3	СООН	CH ₂	J26	S
327	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J27	S
328 '	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J28	S
329	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J29	S
330	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J30	S
331	5-CN	Н	. ВЗ	СООН	CH ₂	J31	S
332	5-CN	· H	В3	СООН	CH ₂	J32	S
333	5-CN	, Н	В3	СООН	CH ₂	J33	S
334	5-CN	H.	B3	СООН	CH ₂	J34	· S
335	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J35	S
336	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J36	S
337	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J37	S
338	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J38	S
339	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J39	S
340	5-CN	• Н	В3	СООН	CH ₂	J40	S
341	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J41	S
342	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J42	S
343	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J43	S
344	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J44	S
345	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J45	S
346	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J46	S.
347	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J47	S
348	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J48	S
349	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂ ·	J49	S ·
350	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J50	S
•							

化合物No.	X¹	X²	В	Е	G	J	М.
351	5=CN	——Н——	B3	СООН	CH ₂	J51	S
352	5CN	Н	-B3	СООН	CH ₂	J52	S
353	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J53	S
354	5-CN	_ H	В3	СООН	CH ₂	J54	S
355	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J55	S
356	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J56	S
357	5-CN	Н	• ВЗ	СООН	CH ₂	J57	S
358	5-CN	Н	В3 .	СООН	CH ₂	J58	S
359	5-CN	H	. B3	СООН	CH ₂	J59	S
360	5-CN	Н .	В3	СООН	CH ₂	J60	S
361	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J61	S
362	5-CN	Н	B3	СООН	CH ₂	J62	S.
363	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	S
364	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J64	S
365	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J65 _.	S
366	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J66	S
367	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J67	S
368	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J68	, S
369	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J69	S
370	5-CN	Н	B1	СООН	CH ₂	J4	S
371	5-CN	Н	B2	СООН	CH ₂	J4	S
372	5-CN	Н	B4	СООН	CH ₂	Ј4	S
373	5-CN	Н .	B5	СООН	CH ₂	J4	S
374	5-CN	Н	B1	. СООН	CH ₂	J10	S
375	5-CN	Н	B2	СООН	CH ₂	J10	S

					•		
化合物No.	X¹	X²	В	E	G	J	M
376	5-CN	Н	B4	COOH	CH ₂	J10	S
377	5-CN	Н	B5	СООН	CH ₂	J10	S
378	5-CN	Н	B1	COOH	CH ₂	J13	S
379	5-CN	Н	B2	СООН	CH ₂	J13	S
380	5-CN	Н	B4	СООН	CH ₂	J13	S
381	5-CN	Н	B5	СООН	CH ₂	J13	S
382	5-CN	Н	B1	СООН	CH ₂	J16	S
383	5-CN	Н	B2	СООН	CH ₂	J16	S
384	5-CN	Н	B4	.СООН	CH ₂	J16	S
385	5-CN	Н	B5	СООН	CH ₂	J16	S
386	5-CN	Н	B1 .	СООН	CH ₂	J18	S
387	5-CN	Н	B2	СООН	CH ₂	J18	S
388	5-CN	Н	B4	СООН	CH ₂	J18	S
389	5-CN	Н	B5	СООН	CH ₂	J18	S
. 390	5-CN	Н	B1	СООН	CH ₂	J21	S
391	5-CN	Н	B2	СООН	CH ₂	J21	S
392	5-CN	Н	B4	СООН	CH ₂	J21	S
393	5-CN	Н	B5	СООН	CH ₂	J21	S ·
394	5-CN	Н	B1	СООН	CH ₂	J35	S
395	5-CN	Н	B2	СООН	CH ₂	J35	S
396	5-CN	Н	B4	СООН	CH ₂	J35	S
397	5-CN	Н	B5	СООН	CH ₂	J35	S
398	5-CN	Н	B1	СООН	CH ₂	J37	S
. 399	5-CN	H .	B2	СООН	CH ₂	Ј37	S
400	5-CN	Н	B4	СООН	CH ₂	Ј37	S

化合物No.	X ¹	X ²	В	E	G	J	М .
401	5=CN-	<u></u> н	B5	COOH	CH ₂	J37	S
402	5-CN	Н	B1	СООН	CH ₂	J39	S
403	5-CN	Н	B2	СООН	CH ₂	Ј39	S
404	5-CN	Н	B4	СООН	CH ₂	J39	S
405	5-CN	Н	B5 ,	COOH ,	CH ₂	J39	S
406	5-CN	Н	·B1	СООН	CH ₂	J41	S
407	5-CN	Н	B2	СООН	CH ₂	J41	S
408	5-CN	Н	B4	СООН	CH ₂	J41	S
409	5-CN	Н	B5	СООН	CH ₂	J41	S
410	5-CN	Н	B1	СООН	CH ₂	J45	S
411	5-CN	Н	B2	СООН	CH ₂	J45	S
412	5-CN	Н	B4	СÓОН	CH ₂	J4 5	S
413	5-CN	Н	B5	СООН	CH ₂	J45	S
414	5-CN .	Н	B1	СООН	CH ₂	J47	S
415	5-CN	Н	B2	COOH	CH ₂	J47	S
416	5-CN	Н	B4	СООН	CH ₂	J47	S
417	5-CN	Н	B5	СООН	CH ₂	J47	S
418	5-CN	Н	B1	СООН	CH ₂	J50	S
419	5-CN	H '	B2	СООН	CH ₂	J50	S
420	5-CN	Н	B4	COOH	CH ₂	J50	S
421	5-CN	Н	B5	СООН	CH ₂	J50	S
422	5-CN	Н	B1	СООН	CH ₂	J63	S
423	5-CN	Н	B2	СООН	CH ₂	J63	S
424	5-CN	' Н	B4	СООН	CH ₂	J63	S
425	5-CN	Н	В5	СООН	CH ₂	J63	S

化合物No.	X ¹	X ²	В	Е	G	J	M
426	5-CN	Н	B1	СООН	CH ₂	J63	S0
427	5-CN	Н	B2	СООН	CH ₂	J63	ș0
428	5-CN	Н	ВЗ .	СООН	CH ₂	J63	S0
429	5-CN	Н	B4	СООН	CH ₂	J63	Š0
430	5-CN	Н	В5	СООН	CH ₂	J63	S0
431	5-CN	Н	B1	СООН	CH ₂	J63	SO ₂
432	5-CN	Н	- B2	СООН	CH ₂	J63	SO ₂
433	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	SO ₂
434	5-CN	Н	B4	СООН	CH ₂	J63	S0 ₂
435	5-CN	Н	В5	СООН	CH ₂	J63	SO ₂
436	5-CN	Н	B1	СООН	CH ₂	J63	単結合
437	5-CN	Н	B2	СООН	CH ₂	J63	単結合
438	5-CN	Н	В3	СООН	CH ₂	J63	単結合
439	5-CN	H	B4	СООН	CH ₂	.J63	単結合
440	5CN	Н	. B 5	СООН	CH ₂	J63	単結合
441	5-CN	Н	В6	СООН	CH ₂	J4	S
442	5-CN	Н	. B6	СООН	CH ₂	J10	S
· 443	5-CN	H	B6	СООН	CH ₂	J13	S
444	5-CN	Н	B6	СООН	CH ₂	J16	S
445	5-CN	Н	В6	СООН	CH ₂	J18	S
, 446	5-CN	Н	В6	СООН	CH ₂	J21	·S
447	5-CN	Н	В6	СООН	CH ₂	J35	S
448	5-CN	Н	В6	СООН	CH ₂	J37	S
449	5-CN	Н	В6	СООН	CH ₂	J39	S
450	5CN	Ħ	В6	СООН	CH ₂	J41	S

·							
化合物No.	Χ¹	X²	В	E	G	J	М .
451	5=CN	—Н—	B6	СООН	CH ₂	J45	, s
452	5-CN	Н	В6	СООН	CH ₂	J47	S
453	5-CN	Н	В6	СООН	CH ₂	J50	S
454	5-CN	Н	В6	СООН	CH ₂	J63	S ·
455	5-CN	Н	B6	СООН	CH ₂	J63	SO
456	5-CN	Н	В6	СООН	CH ₂	J63	S0 ₂
457	5-CN	Н.	. B6	СООН	CH ₂	J63	単結合
458	5-CN	Н.	В7	СООН	CH ₂	Ј4	S
459	5-CN	Н	В7	СООН	CH ₂	J10	S
460.	5-CN	Н	B7	СООН	CH ₂	J13	S
461	5-CN	Н	В7	СООН	CH ₂	J16	S
462	5-CN	Н	В7	СООН	CH ₂	J18	S
463	5-CN	Н .	В7	СООН	CH ₂	J21	.S
464	5-CN	Н	B7	СООН	CH ₂	J35	S
465	5-CN	Н	В7	СООН	CH ₂	J37	S
466	5-CN	Н	B7	СООН	CH ₂	J39	S
467	5-CN	Н	В7	СООН	CH ₂	J41	S
468	5-CN	H	. В7	СООН	CH ₂	J45	S
469	5-CN	Н	В7	COOH	CH ₂	J47	S
470	5-CN	Н	. B7	СООН	CH ₂	J50	S
471	5-CN	Н	B7	COOH	CH ₂	J63	S
472	5-CN	Н	В7 .	СООН	CH ₂	J63	S0
473	5-CN	Н	В7	СООН	CH ₂	J63	SO ₂
474	5-CN	Н	В7	СООН	CH ₂	J63	単結合
475	5-CN	Н	B8	СООН	CH ₂	J10	S
							

化合物No.	X ¹	X²	В	Е	G	J	М
476	5-CN	Н	B8	СООН	CH ₂	J13	S
477	5-CN	Н	B8	СООН	CH ₂	J13	S
478	5-CN	Н	B8	СООН	CH ₂	J16	S
479	5-CN	Н	В8	СООН	CH ₂	J18	¸s
480	5-CN	Н	B8	СООН	CH ₂	J21	S
481	5-CN	Н	В8	СООН	CH ₂	J35	S
482	5-CN	Н	B8	СООН	CH ₂	J37	S
483	5-CN	Н	В8	СООН	CH ₂	J39	S
484	5-CN	Н	B8	СООН	CH ₂	J41	S
485	5-CN	H	B8	СООН	CH ₂	J45	S
486	5-CN	Н	B8	СООН	CH ₂	J47	S
487	5-CN	Н	B8	СООН	CH ₂	J50	S
488	5-CN	Н	В8	СООН	CH ₂	J63	S
489	5-CN	Н	В8	СООН	CH ₂	J63	SO
490	5-CN	Н	В8	СООН	CH ₂	J63	SO ₂
491	5-CN	Н	В8	СООН	CH ₂	J63	単結合
492	Н	Н	В3	СООН	CH ₂ .	J64	S
493	5- M e	6-Me	В3	COOH	CH ₂	J64	S
494	Н	Н	. B11	СООН	CH ₂	J63	S
495	5-Me0	Н	В3	СООН	CH ₂	J37	S
496	Н	Н	B2 -	СООН	CH ₂	J63	S
497	Н	Н	B4	СООН	CH ₂	J63	S
498	5-Ме	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	J63	SO ₂
499	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	Ј3	S
500	5-Ме	. Н	В3	СООН	CH ₂	J3	S
							

_								
	化合物No.	X ¹	· X ²	В	Е	G	J	M
	501	5-Et	н	B3	COOH	CH ₂	— —J3—	S
_	502	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	Ј3	S
_	503	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	Ј3	S
_	504	5-CF ₃	Н	. B3	СООН	CH ₂	Ј3	S .
	505	5-MeO	Н	В3	СООН	CH ₂	Ј3	S
_	506	5-EtO	Н	В3	СООН	CH ₂	Ј3	S
_	507	5-Ме	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J 3	S
	508	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	Ј3	S
	509	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	Ј3	S
_	510	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J3	S
	511	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	Ј3	S
	512	5-MeO	6-Me0	В3	COOH.	CH ₂	Ј3	S
	513	5-Et0	6-Et0	B3	СООН	CH ₂	Ј3	S
	514	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J15	S
	515	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J15 ;	S
	516	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J15	S
_	517	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J15	S
	518	5-Cl	Н	В3	СООН	CH ₂	J15	S
	519	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J15	S
	5.20	5-MeO	Н	В3	СООН	CH ₂	J15	S
	521	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J15	S
	522	5-Me	6-Me	В3	COOH	CH ₂	J15	S
	523	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J15	S .
	524	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J15	S
	525	5–61	6-C1	ВЗ	СООН	CH ₂	J15	S
		-	-		•			

	·						
化合物No.	X1	X ²	В	· E	G	J	М
526	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J15 ·	S .
527	5-MeO	6-Me0	В3	COOH	CH ₂	J15	S
528	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J15	S
529	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J28	S
530	5-Ме	Н	В3	СООН	CH ₂	J28	S
531	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J28	S
532	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J28	S
533	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J28	S
534	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J28	S
535	5-Me0	Н.	В3	СООН	CH ₂	J28	S
536	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J28	S
537	5-Me	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J28	S
538	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J28	S
539	5-F	6-F	В3	COOH	CH ₂	J28	S
540	5-C1	6-CI	В3	СООН	CH ₂	J28	S
541	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J28	S
542	5-MeO .	6-MeO	В3	СООН	CH ₂	J28	S
543	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J28	S
544	Н	· H	В3	СООН .	CH ₂	J35	S
545	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J35	S
546	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	Ј35	S
547	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J35	S
548	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J35	S
549	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J35	S
550	5-MeO	Н	В3	СООН	CH ₂	J35	S

化合物No.	Χ1 .	X ²	В	. E	G	. J	<u> </u>
551	5-Et0	——Н——	В3	СООН	CH ₂	J35	S
552	5-Me	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	J35	S
553	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J35:	S
554	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J35	S
555	5-C1	6-C1	. B3	СООН	CH ₂	J35	S
556	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	· CH ₂	J35	S
557	5-Me0	6-Me0	В3	СООН.	CH ₂	J35	S
558	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J35	S
559	Н	Н	В3-	СООН	CH ₂	J37	S
560	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J37	S
561	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J37	S
562	5-F	Н .	В3	СООН	CH ₂	J37	S
563	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J37 .	S
564	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J37	S
565	5-Me0	Н	В3	СООН	CH ₂	J37	S
566	5-Et0	Ĥ	В3	СООН	CH ₂	J37	S
567	5-Me	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	J37	S .
568	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J37	S
569	5- F	6-F	,B3	СООН	CH ₂	J37	S
570	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J37	S
571	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J37	S
572	5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J37	S
573	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	Ј37	S
574	Н .	Н	В3	СООН	CH ₂	J 39	S
575	5-Ме	Н	В3	СООН	CH ₂	J39	S
		<i></i>					

化合物No.	X¹	X ²	· B	· E	G .	J	M
576	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J39	S
577	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J39	S
578	5-C1	H	В3	СООН	CH ₂	J39	S
579	5-CF ₃	Н.	В3	СООН	CH ₂	J39	S
580	5-Me0	Н	В3	СООН	CH ₂	J39	S
581	5-Et0	Н.	В3 .	СООН	CH ₂	J39	S
582	5-Ме	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	J39	S
583	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J39	S
584	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J39	S
585	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J39	S
586	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J39	S
587	5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J39	S
588	5-Et0	6-Et0	• ВЗ	СООН	CH ₂	J39	S
589	. Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J41	·S
590	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J41	S
591	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J41	S
592	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J41	S
593	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J41	.S
594	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J41	S
595	5-Me0	Н	В3	СООН	CH ₂	J41	S
596	. 5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J41	S
597	5-Me	6-Ме	В3 .	СООН	CH ₂	J41	S
598	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J41	S
599	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J41	S
600	5-C1	6-C1	. B3	СООН	CH ₂	J41	S

化合物No.	X ¹	X ²	В	Ε.	G	J	M
601	5=CF ₃	6-CF ₃	B3	СООН	CH ₂	J41	S
602	5-MeO	6-MeO	В3	СООН	CH ₂	J41	S
603	5-Et0	6-Et0	ВЗ :	СООН	CH ₂	J41	S .
604	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J45	S
605	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J45	S
606	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J45	S
607	5-F	Н	B3	СООН	CH ₂	J45	S
608	5-C1	Н	ВЗ	СООН	, CH ₂	J45	S
609	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J45	S
610	5-MeO	Н	В3	СООН	CH ₂	J45	S
611	5-Et0	H	В3	СООН	CH ₂	J45	S
612	5-Ме	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J45	S
613	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J45	· S
614	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J45	S
615	5-C1	6-CI	В3	СООН	CH_2	J45	·S
616	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J45	S
617	5-Me0	6-MeO	В3	СООН	CH ₂	J45	S
618	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J45	S
619	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J47	S
620	5-Me	·H	. B3	СООН	CH ₂	J47	S
621	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J47	S
622	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J47	S
623	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J47	S
624	5-CF ₃	Н	ВЗ .	СООН	CH ₂	J47	S
625	5-Me0	Н .	В3	СООН	CH _z	J47	S
		·					

	化合物No.	X ¹	X²	B	E	G	J	М
	626	5-Et0	Н	В3	COOH	CH ₂	J47	S
	627	5-Ме	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	Ј47	S
	628	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J47	S
	629	5-F	6-F	В3	COOH	CH ₂	J47	S
	630	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J47	S
	631	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J47	S
	632	5-MeO	6-MeO	В3	СООН	CH ₂	J47	S
	633	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J47	S
	634	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J47	S
	635	5-Me	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	J47	S
	636	5-Et	6-Et	ВЗ	СООН	CH ₂	J47	S
	637	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J47	S
_	638	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J47	S
	639	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J47	S ·
	640	5-MeO	6-MeO	В3	COOH	CH ₂	J47	S
	641	5-Et0	6-EtO	ВЗ	C00H	CH ₂	J47	S
	642	Н	Н ,	В3	COOH ·	CH ₂	J50	S
	643	5-Ме	Н	В3	С00Н	CH ₂	J50	S
	644	5-Et	Н .	В3	СООН	CH ₂	J50	S
-	645	5–F	Н	В3	СООН	CH ₂	J50	S
	646	5-C1	Н	B3	СООН	CH ₂	J50	S
	647	5-CF ₃	Н	В3	COOH	CH ₂	J50	S
	648	5-Me0	Н	. ВЗ	COOH	CH ₂	J50	S
	649	5-Et0 .	Н	В3	СООН	CH ₂	J50	S
	650	5-Me	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	J50	S
-								

化合物No.	X¹	X²	В	E	Ğ	J	M
651	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	, J50	S
652	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J50	S
653	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J50	S
654	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J50	S
655	5-Me0	6-MeO	В3	СООН	CH ₂	J50	S
656	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J50	S
657	5-Me	.H	В3	СООН	CH ₂	J54·	S
658	5-Et	·H	В3	СООН	CH ₂	J54	S
659	5-F	Н	. B3	СООН	CH ₂	J54	S
660	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J54	S
661	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CHz	J54	S
662	5-MeO	H.	В3	СООН	CH ₂	J54	Ş
663	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J54	S
664	5-Me	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J54	S
665	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J54	S
666	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J54	S
667	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J54	S
668	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J54 ³	S
669	'5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J54	S
670	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J54	S
671	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J62	S
672	5-Ме	Н	В3	СООН	CH ₂	J62	S
673	5-Et	Н	Ŗ3	СООН	CH ₂	J62	· S
674	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J62	S
675	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J62	S
	,						

化合物No.	X ¹	X ²	В	E	G	J	М
676	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J62	S
677	5-MeO	Н	В3	СООН	CH ₂	J62	₇ S
678	5-Et0	Н	В3	COOH	CH ₂	J62	S
679	5-Ме	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J62	S
680	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J62	S :
681	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J62	S
682	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J62	¹S
683	5-CF ₃	6-CF ₃	B3	СООН	CH ₂	J62	S
684	5-Me0	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J62	S
685	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J62	S
686	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J64	S
687	5-Et	H ·	В3	СООН	CH ₂	J64	S
688	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J64	S
. 689	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J64	S.
690	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J64	S
691	5-Me0	Н	В3	СООН	CH ₂	J64	S .
692	5-Et0	Н	В3	COOH .	CH ₂	J64	S
693	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J64	S
694	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J64	S
695	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J64	S
696	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J64	S
697	5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J64	S
698	5-Et0	6-EtO	В3	СООН	CH ₂	J64 ,	S
699	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J65	S
700	5-Me	H	В3	СООН	CH ₂	J65 ·	S

_				•					
	化合物No.	X ¹	X ²	, B	E	G	J	M	
	701	5=Et	H	B3	СООН	CH ₂	J65-	S	-
	702	5-F `	Н	В3	СООН	CH ₂	J65	S	
	703	5-C1	Н	B3	СООН	CH ₂	J65	S	-
	704	5-CF ₃	. Н	В3	СООН	CH ₂	J65	S	-
_	705	5-MeO	Н	В3	СООН	CH_2	J65	S	-
	706	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J65	S	-
	707	5-Me	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	. J65	S	-
	708	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J65	S	-
	709	5-F	6-:F	В3	СООН	CH ₂	J65	S	
	710	5-C1	6-C1	B3	СООН	CH ₂	J65	S	-
	711	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J65	S ·	-
	712	5-Me0	6-MeO	В3	СООН	CH ₂	J65	S	-
	713	5-Et0	6-Et0	. B3	COOH	CH ₂	J65	S	-
	714	Н	Н	В3	COOH	CH ₂	J66	S	-
_	715	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J66	S	•
	716	5-Et	. ·H	В3	СООН	CH ₂	J66	S	٠
_	717	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J66	S	•
	718	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J66	S	
	719	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J66	S	
	720	5-Me0	Н	В3	СООН	CH ₂	J66	S	
	721	5-Et0	H	В3	СООН	CH ₂	J66	·S	
	722	5-Me	6-Ме	В3	СООН	CH ₂	J66	S	
	723	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J66	S .	
	724	5-F	6-F	Ŗ3	СООН	CH ₂	J66	S	
	725	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J66	S	
									

化合物No.	X ¹	X²	В	Е	· G	J	М
726	5-CF ₃	6-CF ₃	B3	СООН	CH_2	J66	S
727	5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J66	S
728	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J66	S
729	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J72	S
730	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J72	S
731	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J72	·S
732	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J72	S .
733	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J72	S
734	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J72	S
735	5-MeO	Н	В3	СООН	CH ₂	J72	S
736	5-Et0	Н	В3	-СООН	CH ₂	J72	S
737	5-Me	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J72	S
738	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J72	S
739	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J72	S
740	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J72	S
741	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J72	S
. 742	5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J72	S
743	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J72	S
744	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J73	S
745	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J73	: S
746	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J73	S
747	5-F	Н	. B3	СООН	CH ₂	J73	S
. 748	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J73	S
749	5-CF ₃	Н	В3	СООН	CH ₂	J73	S
750	5-MeO	Н	В3	СООН	CH ₂	J73	S
					····		

化合物No.	X ¹ .	X²	В	Е	G	J	М.
751	5=Et0_	Н	B3	COOH	CH ₂	J73	S
752	5-Me	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J73	S
753	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J73	S
754	5-F	6-F	В3	. СООН	CH ₂	J73	S
755	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J73	S
756	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J73	S
757	5-MeO	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J73	S
758	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J73	S
759	Н	Н	В3	СООН	CH ₂	J74	S
760	5-Me	Н	В3	СООН	CH ₂	J74	S
761	5-Et	Н	В3	СООН	CH ₂	J74	S
762	5-F	Н	В3	СООН	CH ₂	J74	S
763	5-C1	Н	В3	СООН	CH ₂	J74	S ·
764	5-CF ₃	Н	В3	COOH .	CH ₂	J74	S
765	5-Me0	Н	В3	СООН	CH ₂	J74	S
766	5-Et0	Н	В3	СООН	CH ₂	J74	S
767	5-Me	6-Me	В3	СООН	CH ₂	J74	S
768	5-Et	6-Et	В3	СООН	CH ₂	J74	S
769	5-F	6-F	В3	СООН	CH ₂	J74	S
770	5-C1	6-C1	В3	СООН	CH ₂	J74	S
771	5-CF ₃	6-CF ₃	В3	СООН	CH ₂	J74	S
772	5-Me0	6-Me0	В3	СООН	CH ₂	J74	S
772	5-Et0	6-Et0	В3	СООН	CH ₂	J74	S

本発明で用いられる(以下、これも「本発明の」と表記することがある。) ベンズイミダゾール誘導体(1)において、EがCOOH、MがSである場合、 例えば以下に示す合成法(A)により製造することができる。

合成法(A)

[式中、Zはハロゲンを示し、Aを付した環、B、X¹、X²、R⁴、G、および Jは前記に同じである。]

10 なお、ここではAを付した環がベンゼン環の場合について説明するが、これがピリジン環である場合も同様に考えてよい。

すなわち、2ーニトロアニリン誘導体(a 1)のアミノ基をLにより保護し、(a 2)を得る。これにハライド誘導体(a 3)を反応させて(a 4)を得、Lを脱保護することにより(a 5)を得る。(a 5)のニトロ基を還元し、オルトフェニレンジアミン誘導体(a 6)を得る。これにCS2またはエチルキサントゲン酸カリウムを反応させ、化合物(a 7)とした後、これにハライドエステル誘導体(a 8)を反応させ、本発明の化合物(a 9)を得ることができる。(a 9)の一COOR4を必要に応じて加水分解することで、R4が水素原子である、本発明のベンズイミダゾール誘導体(a 1 0)を得ることができる。また、2ーニトロアニリン誘導体(a 1)に対して無保護のままハライド誘導体(a 3)を反応させることにより、化合物(a 5)を直接得ることも可能である。保護基Lとしては、トリフルオロアセチル基、アセチル基、tーブトキシカルボニル基、ベンジル基等が挙げられる。

- 5 ニトロ基の還元は通常の接触還元反応の条件に従い、例えば、酸性、中性、 または塩基性条件下、Pd-C等の触媒存在下、室温~100℃の温度で水素 ガスと反応させることにより行うことができる。また、酸性条件下で、亜鉛や スズを用いて処理する方法、中性またはアルカリ性条件下で亜鉛末を用いる方 法により行うことができる。
- 10 オルトフェニレンジアミン誘導体(a6)の環化はCS₂、またはエチルキサントゲン酸カリウムを用いて反応することができる。 CS₂の反応は、例えばザ・ジャーナル・オブ・オーガニック・ケミストリー(J. Org. Chem.)1954年19巻631-637頁(ピリジン溶液)またはザ・ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(J. Med. Chem.)199
 15 3年36巻1175-1187頁(エタノール溶液)記載の方法により行うことができる。エチルキサントゲン酸カリウムの反応は、オーガニック・シンセシス1963年4巻569-570頁記載の方法により行うことができる。

カルボキシ保護基R⁴の脱離反応としては、水酸化リチウム等のアルカリまたは塩酸、トリフルオロ酢酸等の酸を用いて加水分解する方法を用いることが好ましい。

25 前記のハライド誘導体の合成法は限定されないが、例えば、一般的に有機合成で使用される水酸基のハロゲン化反応、メチル基のラジカルハロゲン化反応等により合成できる。

本発明のベンズイミダゾール誘導体(1)において、EがCOOH、 Mが

S、Gがアミド結合である場合、以下に示す合成法(B)により製造することができる。

合成法 (B)

[式中、Qはメチレン基、フェニレン基等を示し、Zはハロゲンを示す。Aを付した環、 X^1 、 X^2 、J、およびしは前記に同じである。]

なお、ここではAを付した環がベンゼン環の場合について説明するが、これ 10 がピリジン環である場合も同様に考えてよい。

すなわち、アニリン誘導体(a2)にtertーブチルエステルハライド誘導体(b1)を反応させて化合物(b2)を得、これを酸性条件下で加水分解することにより(b3)を得る。これにアミン誘導体(b4)を縮合させて(b5)を得、以後、合成法(A)と同様に、還元、環化、アルキル化、および脱保護することにより本発明のベンズイミダゾール誘導体が得られる。

縮合アミド化の条件は、縮合剤を用いる一般的な方法が用いられる。縮合剤 としては、DCC、DIPC、EDC=WSCI、WSCI・HCI、BOP、 DPPA等が挙げられ、これらを単独で用いるかまたはHONSu、HOB t、 HOOB t 等と組み合わせて用いる。反応はTHF、クロロホルム、 t ーブタ ノール等の適当な溶媒中、 0 \mathbb{C} \sim 200 \mathbb{C} の適当な温度条件下で行われる。

本発明のチオベンズイミダゾール誘導体(1)において、EがCOOH、MがS、Gがエーテル結合を有する場合においては、以下に示す合成法(C)により製造することができる。

合成法 (C)

15

20

[式中、Zはハロゲンを示す。Aを付した環、 X^1 、 X^2 、J、およびLは前記に同じである。]

5 なお、ここではAを付した環がベンゼン環の場合について説明するが、これ がピリジン環である場合も同様に考えてよい。

すなわち、アニリン誘導体 (a 2) に、たとえばハライドアルコール誘導体 (c 1) を反応させ、化合物 (c 2) を得る。これにフェノール誘導体 (c

- 3)を反応させ、エーテル体(c4)を得、これを加水分解することにより
- 10 (c5)を得る。以後、合成法(A)と同様に、還元、環化、アルキル化、および脱保護することにより本発明のベンズイミダゾール誘導体が得られる。

エーテル化反応はトリフェニルホスフィン、トリブチルホスフィン等のホスフィン化合物およびDEAD、TMAD等のアゾ化合物を用い、Nーメチルモルホリン、THFなどの適当な溶媒中、0℃~200℃の適当な温度条件下で光延反応およびその類似反応により行われる。その他の反応については合成法(A)と同様に行なうことができる。

本発明のチオベンズイミダゾール誘導体 (1) において、Mがスルホキシドまたはスルホンの場合は以下に示す合成法 (D) により製造することができる。合成法 (D)

20

15

[式中、Aを付した環、B、 X^1 、 X^2 、J、および R^4 は前記に同じである。] すなわち、チオベンズイミダゾール化合物(a9)を過酸化化合物と適当な

20

溶媒中で反応させることにより、スルホキシド誘導体(d1)および/またはスルホン誘導体(d2)が得られる。用いられる過酸化化合物としては、例えば過安息香酸、mークロロ過安息香酸、過酢酸、過酸化水素等が挙げられ、用いられる溶媒としては、例えばクロロホルム、ジクロロメタン等が挙げられる。化合物(a9)と過酸化化合物との使用割合としては、特に限定がなく広い範

化合物(a 9)と過酸化化合物との使用割合としては、特に限定がなく広い範囲で適宜選択すればよいが、一般的に 1. 2 倍モル \sim 5 倍モル量程度用いることが好ましい。各反応は通常 0 \sim 5 0 \sim 2 程度、好ましくは 0 \sim 2 0 時間程度で終了する。

本発明のチオベンズイミダゾール誘導体(1)において、Mが単結合の場合 10 は以下に示す合成法(E)により製造することができる。

合成法(E)

15 [式中、Aを付した環、B、X¹、X²、G、J、およびR⁴は前記に同じである。]

すなわち、オルトフェニレンジアミン誘導体 (a 6) に公知の酸クロリド誘導体 (e 1) を反応させ、ベンズイミダゾール誘導体 (e 2) を得ることができる。 (e 2) の $-COOR^4$ を必要に応じて加水分解することで、本発明のベンズイミダゾール誘導体 (e 3) を得ることができる。

また、本発明のベンズイミダゾール誘導体はザ・ジャーナル・オブ・メディシナル・ケミストリー(J. Med. Chem.) 1993年36巻1175-1187頁、US5124336、US5021443等を参考にして合成できる。

25 本発明のベンズイミダゾール誘導体は、必要に応じて医学上許容される非毒性のカチオン塩に変換することができる。かかる塩としては、Na⁺、K⁺等の

20

アルカリ金属イオン; Mg²⁺、Ca²⁺等のアルカリ土類金属イオン; A1³⁺、 Zn²⁺等の金属イオン; あるいはアンモニア、トリエチルアミン、エチレンジアミン、プロパンジアミン、ピロリジン、ピペリジン、ピペラジン、ピリジン、リシン(Lysine)、コリン、エタノールアミン、N, Nージメチルエタノール

アミン、4-ヒドロキシピペリジン、グルコサミン、N-メチルグルカミン等の有機塩基が挙げられる。なかでも、 Na^+ 、 Ca^{2+} 、リシン(Lysine)、コリン、N, N-ジメチルエタノールアミン、N-メチルグルカミンが好ましい。

本発明の前記式(1)で表されるベンズイミダゾール誘導体は、ヒトキマーゼ活性を阻害する効果があり、ヒトキマーゼ活性阻害剤として臨床応用可能な 予防剤および/または治療剤として使用することができる。

また、本発明のベンズイミダゾール誘導体は、製薬学的に許容される担体とからなる医薬組成物とし、該医薬組成物を種々の剤型に成型して経口あるいは非経口によって投与することができる。非経口投与としては、例えば静脈、皮下、筋肉、経皮、直腸、経鼻、点眼内への投与が挙げられる。

15 該医薬組成物の剤型としては、以下のようなものが挙げられる。例えば経口 投与剤の場合は、錠剤、丸剤、顆粒剤、散剤、液剤、懸濁剤、シロップ剤、カ プセル剤等の剤型が挙げられる。

ここで、錠剤の成型方法としては、賦形剤、結合剤、崩壊剤等の製薬学的に 許容される担体を用いて通常の方法により成型することができる。丸剤、顆粒 剤、散剤も錠剤の場合と同様に賦形剤等を用いて通常の方法により成型するこ とができる。液剤、懸濁剤、シロップ剤の成型方法は、グリセリンエステル類、 アルコール類、水、植物油等を用いて通常の方法により成型することができる。 カプセル剤の成型方法は、顆粒剤、散剤、あるいは液剤等をゼラチン等のカプ セルに充填することによって成型することができる。

25 非経口投与剤のうち、静脈、皮下、筋肉内投与の場合には、注射剤として投 与することができる。注射剤としては、安息香酸誘導体を、例えば生理食塩水 など水溶性液剤の溶解する場合、あるいは、例えばプロピレングリコール、ポ リエチレングリコール、植物油等の有機エステルからなる非水溶性液剤に溶解 する場合等が挙げられる。

経皮投与の場合には、例えば軟膏剤、クリーム剤などの剤型として用いることができる。軟膏剤は、安息香酸誘導体を油脂類、ワセリン等と混合して、クリーム剤は安息香酸誘導体を乳化剤と混合して成型することができる。

5 直腸投与の場合には、ゼラチンソフトカプセルなどを用いて坐剤とすることができる。

経鼻投与の場合には、液状または粉末状の組成物からなる製剤として用いることができる。液状剤の基剤としては、水、食塩水、リン酸緩衝液、酢酸緩衝液等が用いられ、さらに界面活性剤、酸化防止剤、安定剤、保存剤、粘性付与10 剤を含んでいてもよい。粉末状剤の基剤としては、例えば水易溶性のポリアクリル酸塩類、セルロース低級アルキルエーテル類、ポリエチレングリコールポリビニルピロリドン、アミロース、プルラン等の水吸収性のもの、あるいは、例えばセルロース類、澱粉類、タンパク類、ガム類、架橋ビニル重合体類等の水難溶性ものが挙げられ、水吸収性のものが好ましい。また、これらを混合し15 て用いてもよい。さらに粉末状剤には、酸化防止剤、着色剤、保存剤、防腐剤、矯腐剤等を添加してもよい。かかる液状剤、粉末状剤は、例えばスプレー器具等を用いて投与することができる。

点眼内投与の場合は、水性あるいは非水性の点眼剤として使用することができる。水性点眼剤としては、溶剤に滅菌精製水、生理食塩水等を用いることができる。溶剤として滅菌精製水のみを用いた場合、界面活性剤、高分子増粘剤等の懸濁剤を加えて水性懸濁点眼液として用いることができ、また、非イオン性界面活性剤等の可溶化剤を加えて可溶化点眼液として用いることもできる。非水性点眼剤としては、溶剤に注射用非水性溶剤を用いることができ、非水性懸濁点眼液として用いることができる。

25 点眼剤以外の方法で眼に投与する場合としては、眼軟膏剤、塗布液剤、散布 剤、インサート剤等の剤型とすることができる。

また、鼻、口等から吸入する場合においては、安息香酸誘導体と一般的に用いられる製薬賦形剤との溶液または懸濁液として、例えば、吸入用エアゾルス

プレー等を用いて吸入される。また、乾燥粉末状とした安息香酸誘導体を、肺 と直接接触させる吸入器等を用いて投与することができる。

これら種々の製剤には、必要に応じて、等張化剤、保存剤、防腐剤、湿潤剤、 緩衝剤、乳化剤、分散剤、安定剤等の製薬学的の許容される担体を添加するこ とができる。

また、これら種々の製剤には、必要に応じて、殺菌剤の配合、バクテリア保留フィルターを用いた濾過、加熱、照射等の処置を行い無菌化することができる。あるいは、無菌の固形製剤を製造し、使用直前に適当な無菌溶液に溶解あるいは懸濁して使用することもできる。

- 10 本発明のベンズイミダゾール誘導体の投与量は、疾患の種類、投与経路、患者の症状、年齢、性別、体重等により異なるが、一般的に、経口投与では1~500mg/日/人程度であり、好ましくは10~300mg/日/人である。静脈、皮下、筋肉、経皮、直腸、経鼻、点眼、吸入などの非経口的投与では、0.1~100mg/日/人程度であり、好ましくは0.3~30mg/日/人である。
- 15 ここで、ヒトキマーゼが関与する疾患としては、例えば炎症疾患、アレル ギー疾患、呼吸器疾患、循環器疾患、骨・軟骨代謝疾患等が挙げられる。

また、本発明のヒトキマーゼ活性阻害剤を予防剤として用いる場合には、各 症状に応じて、予め公知の方法に従い投与することができる。

20 実施例

以下に実施例を示して本発明を説明するが、本発明はこれらの実施例に限定されるものではない。

[実施例1]

<u>4-((1-((1-ナフチル)メチル)-5-メトキシベンズイミダゾー</u>

25 <u>ル) - 2 - イルチオ) 酪酸 (化合物 N o . 1 2 7) の製造</u>

[工程1]

4-メトキシー2-ニトロアニリン 3026mg (18mmol) をアセトニトリル 60mlに溶解させ、トリフルオロ酢酸無水物 3.00ml (2

- 1. 6 mm o 1) を加えて3時間還流した。室温まで冷却後、減圧濃縮し、ヘキサンを加えて結晶化した。これをろ別し、乾燥させて4ーメトキシー2ーニトロトリフルオロアセトアニリド 1. 396g を得た(収率=82%)。
 [工程2]
- 次に4-メトキシー2ーニトロトリフルオロアセトアニリト 1.59g (6 mm o 1)をN, Nージメチルホルムアミド 20 m 1 に溶解させ、炭酸カリウム 1.27g (7.2 mm o 1)、1-クロロメチルナフタレン 1.08g (7.8 mm o 1)を加え、100℃で3時間加熱した。3時間後、5 M水酸化ナトリウム水溶液 10 m 1を加えて100℃で1.5時間加熱した。 室温まで冷却し、ジエチルエーテル 100 m 1 に溶かし、50 m 1 の水で洗浄し、硫酸マグネシウムで脱水した。有機相を減圧濃縮し、シリカゲルカラム1 クロマトグラフィー (ヘキサンー酢酸エチル=5:1)で精製、減圧濃縮、乾燥させ、橙色固体の((1-ナフチル)メチル)(4-メトキシー2-ニトロフェニル)アミン 1.476gを得た(収率80%)。

15 [工程3]

続いて ((1ーナフチル) メチル) (4ーメトキシー2ーニトロフェニル) アミン 1. 476g(4.79mmol)に1,4ージオキサン 8ml、エタノール 8mlを加え、さらに5M水酸化ナトリウム水溶液0.6ml、亜鉛末 1.25gを加えて100℃にて加熱した。2時間後、さらに5M水酸20 化ナトリウム水溶液 0.6ml、亜鉛末 1.25gを加えて加熱した。反応開始から3時間後、室温にまで冷却し、セライトろ過を行い、減圧濃縮した。得られた残渣を酢酸エチルに溶解させ、飽和食塩水で洗浄後、減圧濃縮、乾燥させ、褐色オイルの((1ーナフチル)メチル) (2ーアミノー4ーメトキシフェニル)アミン 1.21gを得た(収率=91%)。

25 [工程4]

引き続き、((1-ナフチル)メチル)(2-アミノ-4-メトキシフェニル)アミン 1.2g(4.3mmol)をエタノール 30mlに溶かし、二硫化炭素 10mlを加えて還流した。12時間後、減圧濃縮し、エタノール

10m1を加え、超音波浴にかけた。生じた固体をろ別し、エタノールで洗浄後($2m1 \times 2$)、乾燥して1-(1-t)フチル)メチルー5-メトキシベンズイミダゾールー2-チオールを620mg得た(2工程での収率=45%)。

[工程5]

1 ー (1ーナフチル)メチルー5ーメトキシベンズイミダゾールー2ーチオール 32mg (0.1mmol)にN, Nージメチルホルムアミド 2mlを加えた後、トリエチルアミン 21μl (0.15mmol)を加え、4ーブロモーnー酪酸エチル 17μl (0.12mmol)を加え、80℃で10時間加熱攪拌した。この後、水を加えてジエチルエーテルで抽出し、減圧濃10縮した。得られた残渣を分取薄層クロマトグラフィー (ヘキサンー酢酸エチルニ1:1)で精製し、回収、乾燥した。

[工程6]

続いて、得られた残渣をメタノール $5 \, \mathrm{m} \, 1 \, \mathrm{kr}$ に溶かし、 $4 \, \mathrm{M}$ 水酸化リチウム水溶液を $0.5 \, \mathrm{m} \, 1 \, \mathrm{mz}$ 、 $50 \, \mathrm{C}$ で3時間加熱した。 $3 \, \mathrm{時間後}$ 、 $6 \, \mathrm{M}$ 塩酸を加えて中和し、クロロホルムで抽出した。有機相を減圧濃縮後、分取薄層クロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル=1:1)で精製し、乾燥して4-((1-((1-t)))) メチル)-5-メトキシベンズイミダゾール)-2-イルチオ)酪酸 $13.4 \, \mathrm{mg}$ を得た($2 \, \mathrm{QR}$ での収率= $33 \, \mathrm{S}$)。 $12 \, \mathrm{LC}$ と、計算値= $12 \, \mathrm{C}$ に、ま、は、実別値($12 \, \mathrm{M}$ に、 $12 \, \mathrm{M}$ になって、 $12 \, \mathrm{M}$ になっている $12 \, \mathrm{M}$ になっている 12

20 [実施例2]

4-((1-(1-t)7+u) メチル) -5, 6-ジフルオロベンズイミダゾール) <math>-2-(1+(1-t)7+u) 酪酸 (化合物No. 131) の製造

3,4ージフルオロー5ーニトロアニリン 500mg(2.87mmo1)をエタノール 5mlに溶解させ、10%パラジウムー炭素 50mgを加25 え、水素置換の後、50℃で12時間加熱した。冷却後、セライトろ過した。これを減圧濃縮し、乾燥して2ーアミノー4,5ージフルオロアニリン 409mgを得た。

引き続き、このままエタノール 20ml、二硫化炭素 5mlを加え、8

0℃にて12時間加熱した。冷却後、減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル=1:1)で精製、乾燥して、5,6ージフルオロベンズイミダゾールー2ーチオールを346mg得た(2工程での収率=65%)。

次に5,6ージフルオロベンズイミダゾールー2ーチオール 93.1mg (0.5mmol)をN,Nージメチルホルムアミド 2mlに溶解させ、トリエチルアミン 104μl、4ーブロモ酪酸エチル 117mgを加えて80℃で12時間加熱した。冷却後、水を加え、ジエチルエーテルで抽出し、減圧濃縮した。残渣を分取薄層クロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチルー1)で精製し、回収、乾燥して、4ー(5,6ージフルオロベンズイミダゾールー2ーイルチオ)酪酸エチルエステルを113mg得た(収率=75%)。

続いて、4-(1-((1-t)7+t)) メチル)-5, 6-i37ルオロベンズイミダゾールー2ーイルチオ)酪酸エチルエステル 66 m g を メタノール 3 m 1 に溶かし、4 M 水酸化リチウム水溶液を0. 5 m 1 加え、50 $\mathbb C$ で 2 時 間加熱した。2 時間後、6 M 塩酸を加えて中和し、クロロホルムで抽出した。有機相を減圧濃縮し、乾燥して4(1-((1-t)7+t)) メチル)-5, 6-i37ルオロベンズイミダゾールー2-11 小チオ)酪酸 60 m g を 得た(収率 98%)。

LC-MS:計算値=412.11、実測値(M+1)+=413.3 [実施例3]

<u>4-(1-((1-ナフチル) メチル) -5-シアノベンズイミダゾール-2</u> -イルチオ) 酪酸 (化合物No. 363) の製造

5 [工程1]

4-シアノ-2-=トロアニリン 979mg (6mmo1) をアセトニトリル 18m1 に溶解させ、無水トリフルオロ酢酸 1.00m1 (7.2mmo1) を加えて1.5 時間還流した。室温まで冷却後、減圧濃縮、乾燥させて4-シアノ-2-=トロトリフルオロアセトアニリト 1.396g を得た (収率=90%)。

[工程2]

10

次に4-シアノー2-ニトロトリフルオロアセトアニリト 3.14g(12.1mmol)をテトラヒドロフラン 30mlに溶解させ、水素化ナトリウム(60% 油状)602.3mg(15.1mmol)を氷冷下で加えた 後、室温にて2時間攪拌した。続いて、1-ブロモメチルナフタレン3.35g(15.2mmol)を室温下で加え、還流した。10時間後、5M水酸化ナトリウム水溶液5mlを加えて1時間30分還流した。室温まで冷却し、酢酸エチル300mlに溶かし、150mlの水で洗浄し、硫酸マグネシウムで脱水した。有機相を減圧濃縮し、ヘキサンーアセトン=2:1の混合溶媒を加えて析出したものをろ別乾燥させ、橙色固体の((1-ナフチル)メチル)(4-シアノー2-ニトローフェニル)アミン2.032gを得た(収率54%)。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₂)

 δ : 5.01 (2 H, d), 6.92 (1 H, d), 7.4 - 7.6 (6 H, m), 7.87 (1 H, dd), 25 8.55 (1 H, s), 8.74 (1 H, s).

 13 C-NMR (100MHz, CDCl₃, ppm)

δ: 45. 5, 98. 3, 115. 4, 118. 0, 122. 5, 125. 62, 125. 64, 126. 5, 127. 1, 129. 3, 129. 4, 130. 8, 131. 0, 132. 0, 132. 3, 134. 2, 138. 0, 147. 1.

[工程3]

続いて、((1ーナフチル)メチル)(4ーシアノー2ーニトローフェニル)アミン 1.60g(5.27mmol)にエタノール 8ml、テトラヒドロフラン 8mlを加えた。さらに炭酸カリウム2.9g(21mmol)を加え、窒素置換した後、10%パラジウムー炭素を160mg加え、水素に置換した後、60℃にて加熱した。2時間後、さらに10%パラジウムー炭素を160mg加え、水素に置換した後、60℃にて加熱した。反応開始から4時間30分後、室温にまで冷却し、セライトろ過を行い、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンーアセトン=3:1)で精製し、無色液体の((1ーナフチル)メチル)(2ーアミノー4ーシアノフェニル)アミン 1.16gを得た。

[工程4]

引き続き、((1ーナフチル)メチル)(2ーアミノー4ーシアノフェニル)アミン 0.72g(2.63mmol)をエタノール 16mlに溶かし、エチルキサントゲン酸カリウム 507.5mg(3.17mmol)を加えて還流した。17時間後、さらにエチルキサントゲン酸カリウム 504.2mg(3.15mmol)を加えて還流した。反応開始から40時間後、活性Norit A(和光純薬工業製)を0.37g加えて15分間還流した。反応系をセライトろ過した後、ろ液に70℃の水 100mlを加えて70℃に20加熱し、40%酢酸水を滴下した。さらに酢酸 1mlを加えたのち、室温まで冷却し、1時間攪拌した。生じた結晶をろ別、乾燥して1ー((1ーナフチル)メチル)-5-シアノベンズイミダゾールー2ーチオールを522.6mg得た(2工程での収率=63%)。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₂)

25 δ: 5.99 (2 H, s), 6.90 (1 H, dd), 7.03 (1 H, d), 7.26 (1 H, dt), 7.36 (1 H, dt), 7.49 - 7.59 (4 H, m), 7.81 (1 H, d), 7.89 (1 H, d), 8.16 (1 H, d).

¹³C-NMR (100MHz, CDCl₃, ppm)

δ: 45. 6, 105. 6, 113. 2, 118. 7, 122. 6, 124. 2, 125. 0, 125. 9, 126. 4, 126. 5, 128. 3, 128. 6, 129. 7, 130. 5, 131. 3, 133. 5, 135. 7, 171. 9.

[工程5]

得られた1-((1-ナフチル)メチル)-5-シアノベンズイミダゾール
5 -2-チオール 65mg (0.2mmol)に炭酸カリウム 41mg (0.3mmol)を加え、N,N-ジメチルホルムアミド 3mlを加えた後、4-ブロモーn-酪酸エチル 50mg (0.26mmol)を加え、80℃で10時間加熱攪拌した。この後、水を加えてジエチルエーテルで抽出し、減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンーでではした。では製し、黄色オイル状の4-(1-((1-ナフチル)メチル)-5-シアノベンズイミダゾール-2-イルチオ)酪酸エチルエステル 56mgを得た(収率65%)。

LC/MS:計算値M=429.15、実測値(M+1) +=430.3 [工程6]

4-(1-((1-ナフチル)メチル)-5-シアノベンズイミダゾールー2-イルチオ) 酪酸エチルエステル 56mgをメタノール 5mlに溶かし、4M水酸化リチウム水溶液を0.5ml加え、50℃で5時間加熱した。5時間後、6M塩酸を加えて中和し、酢酸エチルで抽出した。有機相を減圧濃縮後、分取薄層クロマトグラフィー(クロロホルムーメタノール=20:1)で精製し、乾燥して4-(1-((1-ナフチル)メチル)-5-シアノベンズイミ

ダゾール-2-イルチオ) 酪酸 27mgを得た(収率53%)。

¹H-NMR (400MHz, CDCl₃, ppm)

δ: 2.13 (2 H, pentet), 2.45 (2 H, t), 3.50 (2 H, d), 5.85 (2H, s), 6.68 (1H, d), 7.15 (1H, dd), 7.34 (2H, m), 7.61 (2H, m), 7.82 (1H, d),

25 7.93 (1H, d), 7.97 (1H, s), 8.04 (1H, d).

¹³C-NMR (100MHz, CDCl₃, ppm)

δ: 24. 3, 31. 6, 32. 4, 45. 4, 104. 7, 110. 1, 119. 6, 121. 9, 122. 3, 123. 1, 125. 1, 125. 3, 126. 1, 126. 7, 128. 5, 128. 8, 129. 5, 130. 1, 133. 4, 155. 9,

174. 3.

[実施例4]

4-(1-((1-ナフチル) メチル) -5-シアノベンズイミダゾール-2-イル) -3, 3-ジメチル酪酸 (化合物 No. 457) の製造

5 ((1ーナフチル)メチル)(4ーシアノー2ーニトロフェニル)アミン310mg(1.13mmol)にテトラヒドロフラン6mlを加えて氷冷し、エチルー(3,3ージメチル)ーグルタル酸クロリド430mg(2.08mmol)を加えた後、室温で16時間攪拌した。16時間後にセライトろ過し、溶媒を減圧濃縮した後、エタノール6ml、濃塩酸2mlを加えて101時間還流した。反応系に飽和重曹水を加え、pH=8にした後、酢酸エチルで抽出し、硫酸マグネシウムで脱水した。有機相を減圧濃縮し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサンーアセトン=2:1)で精製し、黄色オイル状の4ー(1ー((1ーナフチル)メチル)ー5ーシアノベンズイミダゾールー2ーイル)ー3,3ージメチル酪酸エチルエステル41551.26mgを得た。

引き続き、得られた化合物にテトラヒドロフラン 2m1、エタノール 4m 1、2M水酸化ナトリウム水溶液 2m1を加えて室温で攪拌した。2時間後、さらに2M水酸化ナトリウム水溶液 2m1を加えて50℃で加熱、攪拌した。2時間後、反応系を冷却し、飽和クエン酸水溶液でpH=3にした後、水 4 20 0m1を加えて酢酸エチルで抽出した(40m1×2)。有機相を減圧濃縮して得られた残渣を薄層分取クロマトグラフィー(メルク社製Art.13792)で精製、回収して4-(1-((1-ナフチル)メチル)-5-シアノベンズイミダゾール-2-イル)-3,3-ジメチル酪酸を89mg得た(2段階の収率=20%)。

25 LC/MS:計算値M=397.18、実測値(M+1)+=398.3 [実施例5]

<u>4-(1-((1-ナフチル) メチル) ベンズイミダゾール-2-イルチオ)</u> <u>酪酸(化合物No. 121) の製造</u> ベンズイミダゾールー2ーチオール 115.5g(0.769mo1)をトルエン 225ml に懸濁させ、トリエチルアミン 102.2g(1.000mo1, 1.3eq) および4ーブロモ酪酸エチル 175.4g(0.90mo1, 1.3eq)

23mo1, 1.2eq)を加え、80℃で12時間反応した。反応後に反応 液を水 500m1に注入し、酢酸エチル 500m1、250m1の順に抽出 した。有機相を水 300m1 (2回)、飽和食塩水 300m1の順に洗浄し、 硫酸マグネシウム脱水 (活性炭5g処理)後、減圧濃縮して粗体196gを得 た。これをジイソプロピルエーテル 600m1で再結晶し、析出結晶を冷ジ イソプロピルエーテルで洗浄し、乾燥して4-(ベンズイミダゾール-2-イ ルチオ)酪酸エチルエステル 173gを得た(収率85%、微黄白色結晶)。

次に4-(ベンズイミダゾール-2-イルチオ) 酪酸エチルエステル 2
0.2g (76.2mmol)、1-クロロメチルナフタレン 16.1g
(91.4mmol)、炭酸カリウム 12.6g (91.4mmol)にN,
N-ジメチルホルムアミド 200mlを加え、80℃で5時間撹拌した。反
応溶液に水 200mlを加え、酢酸エチルで抽出し(150ml×3)、水
洗浄(100ml×3)した。有機相を硫酸マグネシウムで乾燥し、溶媒を減
圧留去し、粗体をシリカゲルクロマトグラフィー(ヘキサンー酢酸エチル=
9:1)にて精製し、4-(1-((1-ナフチル)メチル)ベンズイミダ

20 7%).

15

25

¹H-NMR (270MHz, CDCl₃, ppm)

 δ : 1.22 (3 H, t, J = 7.09Hz), 2.13 (2 H, m), 2.56 (2 H, t, J = 7.42Hz), 3.48 (2 H, t, 7.09Hz), 4.11 (2 H, q, J = 7.09Hz), 5.80 (2 H, s), 6.68 (1 H, d, J = 6.10Hz), 7.05 - 7.11 (2 H, m), 7.20 - 7.31 (2 H, m), 7.57 - 7.65 (2 H, m), 7.72 - 7.80 (2 H, m), 7.93 (1 H, d, J = 7.75Hz), 8.07 (1 H, d, J = 8.08Hz).

ゾールー2ーイルチオ) 酪酸エチルエステル 23.7gを得た(収率7

引き続いて、4-(1-((1-t)7+v)) メチル)ベンズイミダゾールー 2-(1-t) 酪酸エチルエステル 23.5g(58.1mmo1) をTH

15

25

F 240ml、メタノール 120mlに溶解し、4M水酸化リチウム水溶液 29ml (116mmol)を加え、室温にて終夜撹拌した。反応溶液に飽和 クエン酸水溶液を加えて酸性にし、酢酸エチルで抽出し(150ml×3)、水洗浄(150ml×3)した。有機相を硫酸マグネシウムで乾燥させ、ロータリーエバポレーターにて溶媒留去した。残渣をイソプロピルアルコール 9 00mlから再結晶して4-(1-((1-ナフチル)メチル)ベンズイミダ ゾール-2-イルチオ) 酪酸 20.7gを得た(収率95%)。計算値M=376.12、実測値(M+1) +=377.2 [実施例6]

10 <u>4-(1-((1-ナフチル)メチル)ベンズイミダゾール-2-イルチオ)</u> 酪酸ナトリウム塩(化合物No. 121のNa塩)の製造

4-(1-((1-ナフチル)メチル)ベンズイミダゾール-2-イルチオ) 酪酸 1.00g(2.65mmol)を水 10mlに懸濁させ、1M水酸化ナトリウム水溶液 26.5ml(2.65mmol)を加え、室温で終夜攪拌した。反応終了後、反応液を氷結させた後に凍結乾燥して、4-(1-

((1ーナフチル) メチル) ベンズイミダゾールー2ーイルチオ) 酪酸ナトリウム塩 981 mgを得た(収率93%)。

¹H-NMR (270MHz, DMSO-d₆, ppm)

δ: 1.83 (2 H, m), 1.98 (2 H, m), 3.34 (2 H, m), 5.90 (2 H, s), 6.55

20 (1 H, d, J = 6.76Hz), 7.08 - 7.19 (2 H, m), 7.27 - 7.38 (2 H, m), 7.61

- 7.64 (3 H, m), 7.84 (1 H, d, J = 8.41Hz), 7.99 (1 H, d, J = 7.75Hz),

8.24 (1 H, d, J = 8.08Hz).

[実施例7]

<u>4-(1-((8-メチル-1-ナフチル)メチル)ベンズイミダゾール-2</u> <u>-イルチオ) 酪酸 (化合物No. 492) の製造</u>

1,8-ジメチルナフタレン 840mg (5.11mmol)の四塩化炭素 10mlに溶解し、NBS 890mg (5.0mmol) およびAIBN 41mg (0.25mmol) を加え、90℃で1時間撹拌した。反応溶液を

濾過して塩を除き、ロータリーエバポレーターにて溶媒留去した。生じた残渣をシリカゲルカラム (ヘキサン) にて精製し、1 ーブロモメチルー8 ーメチルナフタレン $330 \, \mathrm{mg}$ (1. $4 \, \mathrm{mmo}$ 1) を得た (収率28%)。

¹H-NMR (270MHz, CDCl₃, ppm)

5 δ : 3.124 (3 H, s), 5.170 (2 H, s), 7.361 - 7.412 (3 H, m), 7.535 (1 H, dd), 7.709 - 7.756 (1 H, m), 7.829 (1 H, dd).

次に4- (ベンズイミダゾール-2-イルチオ) 酪酸エチルエステル 11 1mg (0.42mmol)、1-ブロモメチル-8-メチルナフタレン 1 08mg (0.46mmol)、炭酸カリウム 83mg (0.60mmo

- 1) にN, N-ジメチルホルムアミド 2. 0m1を加え、80℃で3時間撹拌した。反応溶液を濾過して塩を除き、ロータリーエバポレーターにて溶媒留去した。生じた残渣を薄層分取クロマトグラフィー(酢酸エチルークロロホルム=1:8)にて精製し、4-(1-((8-メチル-1-ナフチル)メチル)ベンズイミダゾールー2-イルチオ)酪酸エチルエステル 149. 8m
 15 g(0.36mmol)を得た(収率86%)。
- 計算値M=418.17、実測値(M+1) +=419.1

引き続いて、4-(1-((8-)3+)2-(1-)3+(1-)3

25 H-NMR (270MHz, CDCl₃, ppm) δ: 2.158 (2 H, m), 2.596 (2 H, t), 3.066 (3 H, s), 3.454 (2 H, t), 6.086 (2 H, s), 6.471 (1 H, d), 7.048 (1 H, d), 7.129 - 7.204 (2 H, m), 7.242 - 7.298 (1 H, m), 7.389 - 7.435 (2 H, m), 7.751 - 7.793 (3 H, m). 計算値M=390.14、実測値(M+1)+=391.1 [実施例8]

4-(1-((8-)3+2)-1-2+2) メチル) -5, 6-33 チルベン ズイミダゾール-2-イルチオ) 酪酸 (化合物No. 493) の製造

5 実施例7と同様にして表題化合物を得た。工程2において、4-(5,6-ジメチルベンズイミダゾール-2-イルチオ) 酪酸エチルエステルを用いた。 ¹H-NMR (270MHz, CDC1₃, ppm):

δ: 2.183 (2 H, m), 2.262 (3 H, s), 2.355 (3 H, s), 2.633 (2 H, t), 3.076 (3 H, s), 3.435 (1 H, t), 6.051 (2 H, s), 6.455 (1 H, dd), 6.853 (1 H, d), 7.193 (2 H, t), 7.410 (2 H, d), 7.544 (1 H, s), 7.742 - 7.763 (2 H, m).

計算値M=418.17、実測値(M+1) +=419.1 [実施例9]

 $\frac{5-(1-((1-t)7+u)x+u)}{(1-t)}$

15 <u>-4-オキソー3, 3-ジメチル吉草酸(化合物No. 494)の製造</u>

実施例 3 と同様の方法により、5-(1-((1-t)7+v)) メチル) ベンズイミダゾールー 2-(1-t) ー 4-(1-t) ー 4-(1-t) まずい 古草酸を得た。ただし、一部下記の試薬を用いた。

[工程1] 4ーシアノー2ーニトロアニリン → 2ーニトロアニリン

20 [工程 5] 4 - ブロモーn - 酪酸エチル → 5 - ブロモー4 - オキソー 3, 3 - ジメチル吉草酸エチル

[工程6] 4M水酸化リチウム水溶液
 → 1M水酸化ナトリウム水溶液
 LC-MS:計算値=432.15、実測値(M+1) +=433.2
 [実施例10]

25 <u>4-(1-((1-ナフチル) メチル) -5-トリフルオロメチルベンズイミダゾール-2-イルチオ)</u> 酪酸 (化合物No. 126) の製造

実施例3と同様の方法により、4-(1-((1-ナフチル)メチル)-5-トリフルオロメチルベンズイミダゾール-2-イルチオ)酪酸を得た。 ただし、一部下記の試薬を用いた。

[工程1] 4ーシアノー2ーニトロアニリン → 4ートリフルオロメチルー2ーニトロアニリン

[工程5] 炭酸カリウム → トリエチルアミン

5 [工程6] 4M水酸化リチウム水溶液 → 1M水酸化ナトリウム水溶液 LC-MS:計算値=444.11、実測値(M+1) +=445.3 [実施例11]

4-(1-((2,5-ジメチルフェニル) メチル) -5-メトキシベンズイミダゾール-2-イルチオ) 酪酸 (化合物<math>No.495) の製造

10 実施例3と同様の方法により、4-(1-((2,5-ジメチルフェニル)メチル)-5-メトキシベンズイミダゾール-2-イルチオ)酪酸を得た。ただし、一部下記の試薬を用いた。

[工程1] 4ーシアノー2ーニトロアニリン → 4ーメトキシー2ーニトロアニリン

15 [工程2] 水素化ナトリウム → 炭酸カリウム、1ーブロモメチルナフタレン → 2,5ージメチルー1ークロロメチルベンゼン

[工程6] 4M水酸化リチウム水溶液 → 2M水酸化ナトリウム水溶液
 LC-MS:計算値=384.15、実測値(M+1) +=385.3
 [実施例12]

20 <u>4-(1-((2,5-ジメチルフェニル)メチル)-5-シアノベンズイミ</u> <u>ダゾール-2-イルチオ) 酪酸 (化合物No.337) の製造</u>

実施例 3 と同様の方法により、4-(1-(2,5-i)メチルフェニル)メチル)-5-iンアノベンズイミダゾール-2-iイルチオ)酪酸を得た。ただし、一部下記の試薬を用いた。

25 [工程1] 4-シアノ-2-ニトロアニリン → 4-メトキシ-2-ニトロ アニリン

[工程 2] 水素化ナトリウム → 炭酸カリウム、1-プロモメチルナフタレン → 2, 5-ジメチル-1-プロモメチルベンゼン

[工程6] 4M水酸化リチウム水溶液 → 2M水酸化ナトリウム水溶液
 LC-MS:計算値=379.14、実測値(M+1) +=380.3
 [実施例13]

<u>4-(1-((1-ナフチル)メチル)-5-エトキシベンズイミダゾール-</u>

5 <u>2-イルチオ)酪酸(化合物No.128)の製造</u>

実施例1と同様の方法により、4-(1-((1-ナフチル)メチル)-5-エトキシベンズイミダゾール-2-イルチオ)酪酸を得た。ただし、一部下記の試薬を用いた。

[工程1] 4ーメトキシー2ーニトロアニリン → 4ーエトキシー2ーニト10 ロアニリン

LC-MS:計算值=420.15、実測値(M+1)+=421.3 [実施例14]

<u>3-(1-((1-ナフチル)メチル)-ベンズイミダゾール-2-イルチオ)プロパン酸(化合物No.496)の製造</u>

15 実施例3と同様の方法により、3-(1-((1-ナフチル)メチル)-ベンズイミダゾール-2-イルチオ)プロパン酸を得た。ただし、一部下記 の試薬を用いた。

[工程1] 4ーシアノー2ーニトロアニリン → 2ーニトロアニリン

[工程5] 4ーブロモーnー酪酸エチル → 3ーブロモープロパン酸エチル

20 メチル

LC-MS:計算值=362.11、実測値(M+1)+=363.3 「実施例15]

<u>5-(1-((1-ナフチル)メチル)-ベンズイミダゾール-2-イルチオ</u>) 吉草酸 (化合物No. 497) の製造

25 実施例3と同様の方法により、5-(1-((1-ナフチル)メチル)-ベンズイミダゾール-2-イルチオ)吉草酸を得た。ただし、一部下記の試薬を用いた。

[工程1] 4-シアノ-2-ニトロアニリン → 2-ニトロアニリン

[工程5] 4ープロモーnー酪酸エチル → 5ープロモー吉草酸エチル
 LC-MS:計算値=390.14、実測値(M+1) +=391.3
 [実施例16]

4 - (1 - ((1 - t) + t) + t) - 5, 6 - ジメチルベンズイミダゾー

5 ルー2-イルチオ) 酪酸 (化合物No. 129) の製造

10 LC-MS:計算値=404.16、実測値(M+1) +=405.3 [実施例17]

4-(1-((1-t)7+v) メチャ) -5, 6-ジメチャベンズイミダゾー<math>v-2-tルスルホニル) 酪酸(化合物No. 498) の製造

実施例16の工程5で得られた4- (1-((1-ナフチル)メチル)-5,

- 15 6 ジメチルベンズイミダゾール-2-イルチオ) 酪酸エチル 83 mg (0.
 - 19mmol) を塩化メチレン 5mlに溶解し、MCPBA 70mg (0.
 - 40mmol)を加えて室温で4時間攪拌した。反応終了後、飽和炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出した。有機相を硫酸マグネシウム
- で乾燥し、溶媒を減圧濃縮した。得られた残渣をメタノール 5m1に溶解し、
- 20 4 M水酸化リチウム水溶液 1 m l を加えて室温で4時間攪拌した。反応終了
 - 後、6 M塩酸を加え、クロロホルムで抽出し、硫酸マグネシウム乾燥して溶媒 を減圧濃縮した。得られた残渣をシリカゲルクロマトグラフィー(クロロホル
 - ムーメタノール=20:1)にて精製し、4-(1-((1-ナフチル)メチ
 - ル) 5, 6 ジメチルベンズイミダゾール-2-イルスルホニル) 酪酸 5
- 25 0.2mg(0.115mmol)を得た(2段階の収率=61%)。
 - LC-MS:計算值=436.15、実測值(M+1) +=437.2

[実施例18]

4 - (1 - ((2, 5 - ジメチルフェニル) メチル) - 7 - アザベンズイミダ

ゾールー2-イルチオ) 酪酸の製造

実施例1と同様の方法により、4-(1-((2,5-ジメチルフェニル)メチル)-7-アザベンズイミダゾール-2-イルチオ)酪酸を得た。 ただし、一部下記の試薬を用いた。

5 [工程1] 4ーメトキシー2ーニトロアニリン → 2ーアミノー3ーニトロ ピリジン

LC-MS:計算值=355.14、実測値(M+1) +=356.2 [実施例19]

組換えヒトマストセルキマーゼの調製

10 組換えプロ型ヒトマストセルキマーゼは、浦田らの報告(ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー第266巻、17173頁(1991年)に従って調製した。すなわち、ヒトマストセルキマーゼをコードするcDNAを含有する組換えバキュロウイルスを感染させた昆虫細胞(Tn5)の培養液上清から、ヘパリンセファロース(ファルマシア)により精製した。さらに村15 上らの報告(ジャーナル・オブ・バイオロジカル・ケミストリー第270巻、2218頁(1995年))に従って活性化した後、ヘパリンセファロースで精製し、活性型ヒトマストセルキマーゼを得た。

[実施例20]

組換えヒトマストセルキマーゼの酵素活性阻害測定

20 実施例19で得られた1~5 n g の活性型ヒトマストセルキマーゼを含む5 0μ 1のバッファーA(0.5~3.0M N a C 1、50mM トリス塩酸、pH 8.0)に本発明の化合物を含むDMSO溶液 2μ 1を加えた後、基質として0.5 mM スクシニルーアラニルーヒスチジループロリルーフェニルアラニルパラニトロアニリド(バッケム社)を含む50 μ 1のバッファーAを加え、室温にて5分間反応させた。405 n Mの吸光度の経時変化を測定し、阻害活性を調べた。

その結果、化合物No. 121、127、129、492、493にIC₅₀ =1~10nMの阻害活性、化合物No. 126、128、131、337、 363、494、495、496、497、498に IC_{50} =10~100 n Mの阻害活性を認めた。

以上のように本発明のベンズイミダソール誘導体は強いキマーゼ阻害活性を 示す。したがって、ヒトキマーゼが関与する各種疾患の予防および/または治 療に用いられるヒトキマーゼ活性阻害物質として、臨床応用が可能な化合物で あることが明らかとなった。

[実施例21]

ラット胃内強制経口投与における血中濃度測定

SD系雄性ラットを用い、絶食下、化合物番号121、127、363で 10 示される化合物を30mg/kgの用量で胃内強制経口投与し、投与後、30分および1、2、4、8時間のポイントで採血した。採血後、直ちに血清成分を分離し、一般的な固相抽出法により本発明化合物を抽出し、得られたサンプルについてODSカラムを用いたHPLC分析し、未変化体量を測定した。結果を次表に示す。

15

化合物番号	AUC (外挿) (μg*hr/mL)	Cmax (µg/mL)
121	226	122
127	181	76
363	182.	77

以上の結果から、本発明の化合物は動態的に優れている化合物群であることがわかった。特にBが- C H_2 C H_2 - O 化合物群は動態的に優れている。 [実施例 2 2]

- 20肝ミクロゾーム (Ms) を用いたin vitro代謝試験測定方法
 - ○反応溶液組成・反応条件

		組成および操作		備考
	組成	試薬名	終濃度	反応液量
再	バッファー	燐酸バッファー (pH7.4)	0.1 M	0.5 mL
構	キレート剤	EDTA	1.0 mM	
築	NADPH	塩化マグネシウム	3.0 mM	
系	Generation System.	G6P	5.0 mM	
組	·	G6PDH	1.0 IU	
成	酵素	肝ミクロゾーム	1.0 mg/mL	
	基質	基質 (評価化合物)	5.0 μΜ	
	反応開始液	NADPH	1.0 mM	. ,
反応	条件	37℃ インキュベーション (ウォー		<u> </u>
		ターバス・振動)		
·		反応時間:0,2,5,10および30分間		
反応停止液 (抽出液)		アセトニトリル		反応液の3倍量
除蛋	首	3000rpm, 10min 遠心後		•
		上清を採取、エバポレータにて溶媒除去		
再溶解液		分析用 HPLC 移動相にて再溶解		
分析		HPLC にて未変化体ピークを UV 検出器		
により検出		-		
		·		

OMR算出法

初濃度(反応時間0分)の未変化体量を100%とし、各反応時間での未変化体減少量と反応時間より代謝速度を求め、最大を示した時点の代謝速度をM R値として評価する。

MR=(反応時間0分の基質濃度-反応後の基質濃度) ÷反応時間÷蛋白濃度 (nmol/分/mg 蛋白質)

これらの方法により、以下の測定結果を得た。

5

		<u> </u>
化合物番号	MR	30 分後の基室残存率 (%)
121	0. 235	56.6
. 127	0. 190	21.6
363	0. 147	57. 6
•		,

以上の結果より、本発明の化合物は代謝に安定な化合物群であることがわかる。特にBが $-CH_2CH_2CH_2-の$ 化合物群は代謝に安定な化合物群である。

5 産業上の利用可能性

本発明のヒトキマーゼ活性阻害剤の有効成分であるベンズイミダゾール誘導体またはその塩は、強いヒトキマーゼ阻害活性を示す。したがって、本発明のヒトキマーゼ活性阻害剤は、ヒトキマーゼが関与する各種疾患の予防剤および/または治療剤として臨床応用することが可能である。

請求の範囲

1. 下記式(1)

5

25

$$X^1$$
 N
 $M-B-E$
 X^2
 G
 G

[式(1)中、Aを付した環はピリジン環またはベンゼン環を表す。:

 X^1 、 X^2 は同時に、またはそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、トリハ 10 ロメチル基、水酸基、ニトロ基、シアノ基、-CH2NH2、-CH=NR1、 - CH=NOR¹、- CONR¹R²(ここで、R¹、R²は水素原子または炭素 数1~4のアルキル基を表す。)、一COOR³(ここで、R³は水素原子また は炭素数1~4のアルキル基を表す。)、置換もしくは無置換の炭素数1~6 の直鎖、環状、もしくは分岐状のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数3 ~7のシクロアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは 15 分岐状のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは分 岐状のアルキルチオ基、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは分 岐状のアルキルスルホニル基、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖もし くは分岐状の炭素数1~6のアルキルスルフィニル基 {これらの基がもちうる 置換基は、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、アシル基、トリハロ 20 メチル基、トリハロメトキシ基、フェニル基、オキソ基、または一つ以上のハ ロゲン原子で置換されてもよいフェノキシ基である。これらの置換基は任意の 場所で一つもしくは複数個それぞれ独立に置換していてもよい。}を表す。;

Bは置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖、環状もしくは分岐状のアルキレン基、置換もしくは無置換の炭素数2~6の直鎖もしくは分岐状のアルケ

20

ニレン基 {これらの基がもちうる置換基は、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、直鎖状もしくは分岐状の炭素数 1~6のアルコキシ基(隣接する 2 個がアセタール結合を形成している場合を含む。)、直鎖もしくは分岐状の炭素数 1~6のアルキルチオ基、直鎖もしくは分岐状の炭素数 1~6のアルキル5 スルホニル基、直鎖もしくは分岐状の炭素数 1~6のアシル基、直鎖もしくは

スルホニル基、直鎖もしくは分岐状の炭素数 1~6のアシル基、直鎖もしくは 分岐状の炭素数 1~6のアシルアミノ基、トリハロメチル基、トリハロメトキ シ基、フェニル基、オキソ基、または一つ以上のハロゲン原子で置換されても よいフェノキシ基である。これらの置換基は、アルキレン基またはアルケニレ ン基の任意の場所で一つもしくは複数個それぞれ独立に置換していてもよい。

10 かかるアルキレン基またはアルケニレン基は、途中に-O-、-S-、-SO 2-、NR⁴-を一つもしくは複数個含んでいてもよいが、これらの原子または原子団が直接Mに結合することはない。ここで、R⁴は水素原子または直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアルキル基を表す。}を表す。;

Eは、 $-COOR^4$ 、 $-SO_3R^4$ 、 $-CONHR^5$ 、 $-SO_2NHR^4$ 、-PO (OR 6) $_2$ 、テトラゾールー5ーイル基、5ーオキソー1, 2, 4ーオキサジアゾールー3ーイル基、または5ーオキソー1, 2, 4ーチアジアゾールー3ーイル基(ここで、 R^4 は上記定義に同じである。 R^5 は水素原子、シアノ基、または直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアルキル基を表す。 R^6 は水素原子または直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアルキル基、トリフルオロメチルスルホニル基、またはその医学上許容される塩を表す。)を表す。;

Gは、置換もしくは無置換の炭素数 $1\sim6$ の直鎖または分岐状のアルキレン基(途中に-O-、-S-、 $-SO_2-$ 、 $-NR^4-$ を-つもしくは複数個含んでいてもよいが、これらの原子または原子団が直接イミダゾール環の窒素原子に結合することはない。また、 R^4 は上記定義に同じである。その置換基は、

Jは、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖、環状、もしくは分岐状の アルキル基、置換もしくは無置換の炭素数4~10のアリール基 {これらの基 がもちうる置換基としては、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、一 COOR¹(ここで、R¹は水素原子または炭素数1~4のアルキル基を表

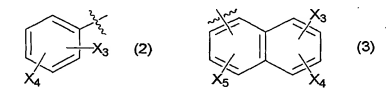
- 5 す。)、直鎖、環状、もしくは分岐状の炭素数1~6のアルキレン基、炭素数1~6の直鎖状もしくは分岐状のアルコキシ基(隣接する2個がアセタール結合を形成している場合を含む。)、炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルチオ基、炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルホニル基、炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルフィニル基、炭素数1~6のアシル基、直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアシルアミノ基、トリハロメチル基、トリハロメトキシ基、フェニル基、オキソ基、または一つ以上のハロゲン原子で置換されてもよいフェノキシ基である。これらの置換基は、アルキレン基またはアリール基の任意の場所で一つもしくは複数個それぞれ独立に置換していてもよい。また、これらの置換基は、さらにハロゲン原子、水酸基、
- 15 ニトロ基、シアノ基、アシル基、トリハロメチル基、フェニル基、オキソ基、 またはハロゲン原子で置換されてもよいフェノキシ基で置換されてもよい。} を表す。;

Mは硫黄原子、スルフィニル基、スルホニル基、単結合、または $-CR^8R^9$ - (ここで、 R^8 、 R^9 は同時に、またはそれぞれ独立に、水素原子または炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を表す。)を表す。;]

で表されるベンズイミダゾール誘導体またはその塩を有効成分として含有するヒトキマーゼ活性阻害剤。

- 2. 上記式(1) において、Aを付した環がベンゼン環である請求項1記載の 25 ヒトキマーゼ活性阻害剤。
 - 3. 上記式(1) において、Aを付した環がピリジン環である請求項1記載の ヒトキマーゼ活性阻害剤。

- 4. 上記式(1)において、 X¹、 X²が同時に、またはそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、トリハロメチル基、シアノ基、置換もしくは無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルキルチオ基である請求項1から請求項3のいずれかに記載のヒトキマーゼ活性阻害剤。
- 5. 上記式(1)において、 Jが下記式(2)または下記式(3)で表され 10 る基である請求項1から請求項4のいずれかに記載のヒトキマーゼ活性阻害剤。



「ここで、 X^3 、 X^4 、 X^5 は同時に、またはそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、トリハロメチル基、トリハロメトキシ基、一 X^3 (ここで、 X^3) では水素原子または炭素数 X^4 (ここで、 X^3) では水素原子または分岐状のアルキル基を表す。 X^3) では、一個では、 X^4 (ここで、 X^4) では、 X^4 (X^5 のベンゼン環またはナフタレン環上における置換位置は限定されない。

6. 上記式(1) において、Mが硫黄原子である請求項1から請求項5のいず 25 れかに記載のヒトキマーゼ活性阻害剤。

- 7. 上記式(1)において、Bが置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖、 環状、もしくは分岐状のアルキレン基である請求項1から請求項6のいずれか に記載のヒトキマーゼ活性阻害剤。
- 5 8. 上記式(1)において、 $Gが-CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2CO-$ 、 $-CH_2CH_2O-$ 、 $-CH_2CH_2O-$ 、 $-CH_2CONH-$ 、-CO-、 $-SO_2-$ 、 $-CH_2SO_2-$ 、 $-CH_2S-$ 、または $-CH_2CH_2S-$ (これらの置換基はその右側に Jが結合している。)である請求項 1 から請求項 7 のいずれかに記載のヒトキッーゼ活性阻害剤。

9. 上記式(1) において、Eが一COOHである請求項1から請求項8のいずれかに記載のヒトキマーゼ活性阻害剤。

10. 下記式(4)

15

20

[式 (4) 中、Aを付した環、 X^1 、 X^2 、B、E、G、J、Mの定義は前記式 (1) に同じ。ただし、 X^1 、 X^2 の少なくとも一方がシアノ基、 $-CH_2NH_2$ 、 $-CH=NR^1$ 、 $-CH=NOR^1$ 、 $-CONR^1R^2$ (ここで、 R^1 、 R^2 は水素原子または炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を表す。)を表す場合以外は、Jは置換されたナフタレン環のみを表す。]

で表されるベンズイミダゾール誘導体またはその医学上許容される塩。

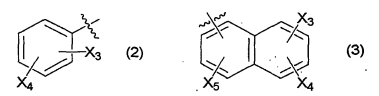
11. 上記式(4)において、 X^1 、 X^2 が水素原子、シアノ基、 $-CH_2NH_2$ 、 25 $-CH=NR^1$ 、 $-CH=NOR^1$ 、または $-CONR^1R^2$ (ここで、 R^1 、R

 2 は水素原子または炭素数 $1\sim 4$ のアルキル基を表す。また、 X^1 、 X^2 が同時に水素原子となることはない。)である請求項10記載のベンズイミダゾール誘導体またはその医学上許容される塩。

- 5 12. 上記式 (4) において、 X^1 、 X^2 が同時に、またはそれぞれ独立に、水 素原子、ハロゲン原子、トリハロメチル基、水酸基、ニトロ基、-CH=NR 1 (ここで、 R^{1} 、 R^{2} は水素原子または炭素数 $1\sim4$ のアルキル基を表す。)、 ーCOOR³(ここで、R³は水素原子または炭素数1~4のアルキル基を表 す。)、置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖、環状、もしくは分岐状の アルキル基、置換もしくは無置換の炭素数3~7のシクロアルキル基、置換も 10 しくは無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルコキシ基、置換もし くは無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルチオ基、置換もし くは無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルホニル基、置 換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖もしくは分岐状の炭素数1~6のアル キルスルフィニル基{これらの基がもちうる置換基は、ハロゲン原子、水酸基、 . 15 ニトロ基、シアノ基、アシル基、トリハロメチル基、トリハロメトキシ基、 フェニル基、オキソ基、または一つ以上のハロゲン原子で置換されてもよい フェノキシ基である。これらの置換基は任意の場所で一つもしくは複数個それ ぞれ独立に置換していてもよい。」である請求項10記載のベンズイミダゾー ル誘導体またはその医学上許容される塩。
 - 13. 上記式 (4) において、 X^1 、 X^2 が水素原子またはシアノ基(ただし、 X^1 、 X^2 が同時に水素原子となることはない。)である請求項10記載のベンズイミダゾール誘導体またはその医学上許容される塩。
 - 14. 上記式(4)において、Mが硫黄原子である請求項10から請求項13 のいずれかに記載のベンズイミダゾール誘導体またはその医学上許容される塩。

15. 上記式(4)において、Bが置換もしくは無置換の炭素数1~6の直鎖、環状、もしくは分岐状のアルキレン基である請求項10から請求項14のいずれかに記載のベンズイミダゾール誘導体またはその医学上許容される塩。

5 16.上記式(4)において、 Jが下記式(2)または下記式(3)で表される基である請求項10から請求項15のいずれかに記載のベンズイミダゾール誘導体またはその医学上許容される塩。



10 [ここで、X³、X⁴、X⁵は同時に、またはそれぞれ独立に、水素原子、ハロゲン原子、水酸基、ニトロ基、シアノ基、トリハロメチル基、トリハロメトキシ基、一COOR¹(ここで、R¹は水素原子または炭素数1~4のアルキル基を表す。)、置換もしくは無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルキル基、置換もしくは無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルコキシ基、置換もしくは無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルキルチオ基、置換もしくは無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状のアルキルスルホニル基、置換もしくは無置換の炭素数1~3の直鎖もしくは分岐状の炭素数1~3のアルキルスルフィニル基を表す。X³、X⁴、X⁵のベンゼン環またはナフタレン環上における置換位置は限定されない。〕

20

17. 上記式(4) において、Gが、 $-CH_2-$ 、 $-CH_2CH_2-$ 、 $-CH_2C$ O-、 $-CH_2CH_2O-$ 、 $-CH_2CONH-$ 、-CO-、 $-SO_2-$ 、 $-CH_2SO_2-$ 、 $-CH_2SO_2 -CH_2SO_2 -CH_2$



- 18. 上記式(4)においてEがCOOHである請求項10から請求項17のいずれかに記載のベンズイミダゾール誘導体またはその医学上許容される塩。
- 19. 請求項10から請求項18のいずれかに記載のベンズイミダゾール誘導 5 体および/またはその医薬上許容される塩と製剤的に許容される担体とからな る医薬組成物。
- 20. 対象疾患が、炎症疾患、アレルギー疾患、呼吸器疾患、循環器疾患、または骨・軟骨代謝疾患である請求項1から請求項9のいずれかに記載のキマー 10 ゼ活性阻害剤。
 - 21.疾患の予防剤または治療剤である請求項20記載のヒトキマーゼ活性阻害剤。



Internal application No.
PCT/JP01/00272

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07D235/28, C07D235/16, A61P43/00, A61P29/00, A61P37/08, A61	C07D471/04, A61K31/418 lP11/00, A61P9/00, A61P3	4, A61K31/437, /14		
According to International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC			
B. FIELDS SEARCHED				
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07D235/28, C07D235/16, C07D471/04, A61K31/4184, A61K31/437, A61P43/00, A61P29/00, A61P37/08, A61P11/00, A61P9/00, A61P3/14				
Documentation searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched		
Electronic data base consulted during the international search (nam CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)	Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)			
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category* Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
PA WO, 00/03997, A (Teijin Limited 27 January, 2000 (27.01.00) (1-21		
X US, 5124336, A (Laboratoires UF	PSA),	1-9,20,21		
23 June, 1992 (23.06.92) A & FR, 2658511, A		10-19		
Further documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.			
* Special categories of cited documents:		ernational filing date or		
"A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search 12 April, 2001 (12.04.01)	"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family Date of mailing of the international search report Ol May, 2001 (01.05.01)			
Name and mailing address of the ISA/	Authorized officer			
Japanese Patent Office				
Facsimile No.	Telephone No.			

THIS PAGE BLANK (USPTO)





国際出願番号 PCT/JP01/00272

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D235/28, C07D235/16, C07D471/04, A61K31/4184, A61K31/437, A61P43/00, A61P29/00, A61P37/08, A61P11/00, A61P9/00, A61P3/14

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. Cl' C07D235/28, C07D235/16, C07D471/04, A61K31/4184, A61K31/437, A61P43/00, A61P29/00, A61P37/08, A61P11/00, A61P9/00, A61P3/14

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) CAPLUS (STN), REGISTRY (STN)

C.	関連する	と認め	られ	猫女る
----	------	-----	----	-----

OF DEFOUNDED			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
PA	WO,00/03997,A(帝人株式会社) 27.1月.2000(27.01.00)(ファミリなし)	1-21	
X :	US, 5124336, A(Laboratoires UPSA) 23.6月.1992(23.06.92)	1-9, 20, 21	
A .	& FR, 2658511, A	10-19	

□ C欄の続きにも文献が列挙されている。

「 パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」ロ頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

THIS PAGE BLANK (USPTO)